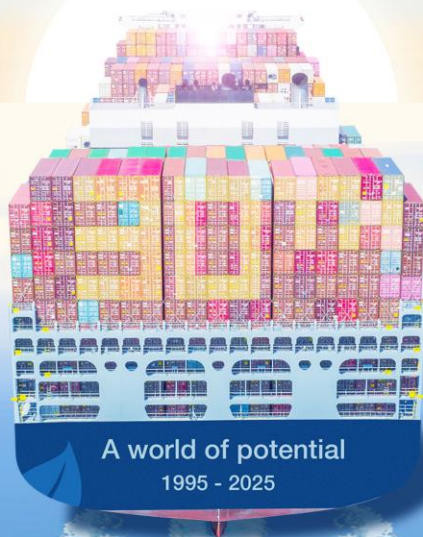




2024年年度报告

深圳市理邦精密仪器股份有限公司

三十而立 向新出发



2025年04月



致股东的一封信

尊敬的各位股东：

时光荏苒，岁月如梭。当 2025 年的曙光初现，我们站在新的起点，回首往昔，理邦已然走过三十年的风雨历程。三十年，于历史长河而言，不过短暂一瞬；于理邦而言，却是从微小起步迈向蓬勃发展的奋进征程，亦是从深耕本土走向全球舞台的跨越之旅。在这三十年中，公司始终秉持“创造价值、合法经营”的原则，以创新为驱动，以客户为中心，不断提供有价值、创新的、高质量的产品和服务。我们为客户提供更优的解决方案，为股东创造长期稳定的回报，为员工搭建广阔的成长平台，并积极回馈社会，履行企业责任，取得了稳健的发展。

回望 2024 年，在复杂多变的市场环境中，理邦砥砺前行，在技术创新、供应链优化和全球化布局等方面取得了诸多突破。站在新的征程起点，我们将继续深耕医疗健康领域，以创新驱动发展，以效率提升竞争力，以全球化战略拓展市场，努力为客户、股东、员工及社会创造更大价值，共同书写更加辉煌的未来。

回顾 2024：稳健前行，价值共创

（一）技术不断创新，推动行业发展

2024 年，我们持续加大研发投入，坚定推进技术创新战略，通过前沿科技不断引领行业发展。新推出的 i500 湿式血气分析仪实现了技术突破，在临床大样本高通量检测中以高精度和智能化设计显著缩短检测时间，优化了样本处理流程，确保了检测结果的稳定可靠。这不仅提升了医疗效率，更为患者带来了更安全便捷的诊疗体验。同时，与盖茨基金会等国际机构建立深度合作，计划为中低收入国家开发一款能广泛开展并可负担的经济型手持超声设备，能够智能识别高危妊娠风险和胎儿健康状况，加速解决全球母婴健康难题。此外，UR 系列超声波子宫复旧仪、Acclarix GX9F 系列智能产程监测系统、CX 系列监护仪以及 SE-1202E 心电图机等多款创新产品相继问世，完善了公司以智能、精准为核心的产品体系，为临床诊疗提供了更全面的解决方案。这些技术革新推动了医疗行业的变革与全球健康产业的可持续发展。



（二）供应链持续优化，提升运营效率

面对行业环境变化，2024 年我们持续优化供应链管理，提升运营效率，增强全球交付能力。通过调整库存结构，在确保供应稳定的同时，优化资源配置，夯实经营基础。同时，智能制造建设稳步推进，导入自动化项目，使生产流程更精细化，不仅保障产品质量，也提升了生产效率和成本管控能力。在降成本方面，我们优化采购流程，与供应商建立更紧密合作，有效降低原材料采购成本。通过实施高效的库存管理策略，实现库存精细化管理，进一步优化资金周转，降低运营成本。此外，我们还积极布局全球产业链，完善供应链体系，使产品在不同市场更具竞争力，服务响应更高效。通过优化全球资源配置，增强供应链的灵活性和抗风险能力，为公司长期可持续发展奠定更坚实的基础。

（三）全球化战略推进，拓展市场版图

2024 年，我们坚定执行全球化战略，深化本地化运营，持续拓展国际市场。海外员工本土化率已提升至近 90%，充分彰显了我们对本地人才的重视和对国际市场深耕的决心。与此同时，公司在印尼设立了子公司，进一步完善了海外布局。2025 年年初，我们又在法国成功设立了新的子公司。这些战略布局有效缩短了需求响应时间，借助地域辐射效应，我们能够确保产品以更迅速、高效的方式进入目标市场，进一步提升了公司的市场竞争力和品牌影响力。在合规建设方面，出口合规部门的成立与专业运作，使我们在严格遵循各国法律法规的基础上，进一步保障国际业务的稳健发展。此外，我们积极加强国际市场调研和渠道合作，与全球医疗机构及战略合作伙伴携手共进，进一步提升了品牌在国际舞台的影响力，为公司长期可持续发展注入了强大动力。

展望 2025：三十而立，向新出发

（一）坚持价值导向，实现多方共赢

2025 年，我们将进一步强化端到端的服务体系，坚持以用户需求为出发点和落脚点，不断优化产品与服务。通过精准把握临床需求，形成从产品研发、生产、销售到售后服务的完整价值链，确保每一次技术革新和服务升级都能在降本增效的同时，为终端用户带来更高质量的医护体验。与此同时，公司将继续坚持稳健经营，致力于为股东创造长期、稳定的投资回报，这不仅体现在财务业绩的持续增长上，更体现于公司整体价值的稳步提升，



包括市场竞争力的增强、业务布局的优化以及长期发展潜力的巩固。对于员工，公司将进一步完善人才培养与激励机制，构建多层次、可持续的学习与成长体系，推动员工在实践与挑战中不断提升专业能力，实现职业发展目标，同时获得与贡献相匹配的回报，让个人价值与企业发展同频共振。此外，公司将积极履行社会责任，充分发挥企业在促进全球就业、创造税收、推动公益事业等方面的作用，并以高质量的医疗产品和服务回馈社会，真正实现客户、股东、员工与社会的多方共赢。

(二) 持续提升效率，增强竞争实力

在当前复杂多变的国内外经济环境下，企业的竞争力源自于高效的运营管理。2025年，公司将聚焦整体效率提升，以精细化管理为核心，全面优化研发、生产、销售及行政等各大业务体系，确保企业稳健发展。我们将持续优化资源配置，缩短产品研发周期，并通过一系列措施提升供应链效率，降低成本、提升质量。同时，进一步强化市场响应能力，优化销售策略，提升团队作战力，确保产品和服务能够快速、精准地满足客户需求。在管理层面，公司将不断完善内部流程，提高协作效率，减少冗余环节，以更加灵活高效的组织运作推动企业高质量发展。效率的提升不是单一环节的改进，而是企业整体运作的优化。只有各业务系统协同发力，形成合力，企业才能在激烈的市场竞争中保持领先地位，并为未来的持续增长奠定坚实基础。

(三) 深化本地化建设，构建全球发展

全球化战略仍然是公司未来发展的核心方向。2025年，公司将持续深化本地化布局，进一步优化本地化团队的配置与管理，提升其在国际销售体系中的协同效能和贡献度。通过增强本地化团队的专业能力和服务水平，更好地适应不同区域市场的需求特点和竞争环境，从而增强区域市场的自主运营能力。在印尼、法国等重点海外市场，公司将继续巩固和拓展子公司布局，强化本地资源整合，提高市场渗透率，推动业务持续增长。同时，公司还将继续推进PMT团队建设，以更契合市场需求的产品、更高效的市场运营体系、更强有力的团队执行力，推动国际业务的进一步拓展。通过借助不断完善的全球供应链和本地化运营网络，公司将进一步提升国际市场的响应速度和服务能力，确保优质的医疗产品和解决方案更快、更精准地触达全球客户，为全球医疗健康事业贡献更多力量。



三十而立，向新出发。站在新的征程上，理邦将不忘初心，继续坚守“创造价值、合法经营”的信念，持续创新，追求卓越，以全球视野谋发展，以务实行动迎挑战。未来，我们将持续深耕医疗健康领域，不断提升核心竞争力，拓展全球布局，以更稳健的步伐迈向新高度。衷心感谢各位股东的信任与支持，让我们携手并进，共同开创理邦更加辉煌的明天，迎接下一个更加辉煌的三十年！

深圳市理邦精密仪器股份有限公司

董事长：张浩

二零二五年四月二十四日

第一节 重要提示、目录和释义

公司董事会、监事会及董事、监事、高级管理人员保证年度报告内容的真实、准确、完整，不存在虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并承担个别和连带的法律责任。

公司负责人张浩、主管会计工作负责人祖幼冬及会计机构负责人(会计主管人员)祖幼冬声明：保证本年度报告中财务报告的真实、准确、完整。所有董事均已出席了审议本报告的董事会会议。

本公司请投资者认真阅读本年度报告全文，并特别注意下列风险因素：质量控制风险、管理风险、关税与汇率波动风险、新品市场竞争风险，具体详见“第三节 管理层讨论与分析”之“十一、公司未来发展的展望”中的“可能面对的风险”，敬请投资者予以关注。

公司经本次董事会审议通过的利润分配预案为：以 579,663,346 股为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 2.07 元（含税），送红股 0 股（含税），以资本公积金向全体股东每 10 股转增 0 股。

目录

第一节 重要提示、目录和释义.....	1
第二节 公司简介和主要财务指标.....	5
第三节 管理层讨论与分析.....	9
第四节 公司治理.....	72
第五节 环境和社会责任.....	88
第六节 重要事项.....	91
第七节 股份变动及股东情况.....	101
第八节 优先股相关情况.....	106
第九节 债券相关情况.....	107
第十节 财务报告.....	108

备查文件目录

- 一、载有法定代表人签名的 2024 年年度报告原件。
- 二、载有法定代表人、主管会计工作负责人、会计机构负责人签名并盖章的财务报表。
- 三、载有会计师事务所盖章、注册会计师签名并盖章的审计报告原件。
- 四、报告期内在中国证监会指定网站上公开披露过的所有公司文件的正本及公告的原稿。

以上备查文件的备置地点：公司证券事务部办公室。

释义

释义项	指	释义内容
公司、理邦、理邦仪器	指	深圳市理邦精密仪器股份有限公司
西安理邦	指	西安理邦科学仪器有限公司
理邦科技	指	理邦科技（香港）有限公司
鹏邦医疗	指	鹏邦医疗器械（香港）有限公司
印度理邦	指	EDAN MEDICAL INDIA PRIVATE LIMITED
理邦诊断	指	EDAN DIAGNOSTICS, INCORPORATED
无锡惟实	指	无锡惟实医学研究有限公司
理邦实验	指	深圳理邦实验生物电子有限公司
深圳博识	指	深圳博识诊断技术有限公司，曾用名东莞博识生物科技有限公司
开曼锐培亚	指	Rapicura Biotechnologies, Inc.
香港锐培亚	指	Rapicura Biosystems (HK) Co., Limited
德国理邦	指	Edan Instruments GmbH
俄罗斯理邦	指	Edan Medical Co., Ltd.
子公司智慧健康	指	深圳理邦智慧健康发展有限公司
诊断科技	指	深圳理邦诊断科技有限公司，曾用名深圳理邦梅塞尔诊断有限公司
德尔塔公司	指	德尔塔技术服务（深圳）有限公司
英国理邦	指	Edan Medical (UK) Limited
肯尼亚理邦	指	Edan Medical (KENYA) Limited
泰国理邦	指	Edan Medical (Thailand) Co., Ltd.
秘鲁理邦	指	EDAN DIAGNOSTICS PERU S. A. C.
印度尼西亚理邦	指	PT EDAN MEDICAL INDONESIA
磁敏荧光免疫分析	指	采用高灵敏度磁敏传感器技术，利用先进的生化靶标绑定方法将纳米级磁颗粒与待测蛋白抗体相结合，可以消除生物样品的干扰，具有超高的灵敏度，并可同时检测多种疾病分子的能力（多靶标检测），全自动定量分析
POCT 产品	指	Point of Care Testing, 即时临床检验产品
彩超	指	全数字彩色超声诊断系统
POC	指	Point of Care, 指到患者身旁进行即时超声检查，目前泛指医院超声科以外科室使用的超声。
NMPA	指	国家药品监督管理局，英文名称为“National Medical Products Administration”，2018 年 8 月由原中国食品药品监督管理局（CFDA）更名为 NMPA
CE	指	欧盟对产品的认证，表示该产品已经达到了欧盟指令规定的安全要求。产品已通过了相应的合格评定程序及制造商的合格声明，并加附 CE 标志，是产品进入欧盟市场销售的准入条件
FDA	指	美国食品和药品管理局（Food and Drug Administration, 简称 FDA）针对需要在美国上市的产品按照相应的法律、法规、标准和程序评价其安全性和有效性之后准予其上市销售的过程
SEMIP	指	SEMIP (Smart ECG Measurement and Interpretation Program), 是配置在理邦公司心电图机、心电工作站以及心电网络软件上的心电图自动测量与诊断程序，兼容 3 导联，9 导联，12 导联以及 15, 18 导联等多种导联模式的心电图自动测量与诊断
MDR	指	特指欧盟医疗器械法规“Regulation (EU) 2017/745”
IVDR	指	特指欧盟体外诊断医疗器械法规“Regulation (EU) 2017/746”
持股计划	指	深圳市理邦精密仪器股份有限公司第二期员工持股计划
报告期	指	2024 年 1 月 1 日至 2024 年 12 月 31 日
上年同期	指	2023 年 1 月 1 日至 2023 年 12 月 31 日

第二节 公司简介和主要财务指标

一、公司信息

股票简称	理邦仪器	股票代码	300206
公司的中文名称	深圳市理邦精密仪器股份有限公司		
公司的中文简称	理邦仪器		
公司的外文名称（如有）	Edan Instruments, Inc.		
公司的外文名称缩写（如有）	Edan		
公司的法定代表人	张浩		
注册地址	深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路 15 号		
注册地址的邮政编码	518122		
公司注册地址历史变更情况	2016 年 7 月，公司注册地址由深圳市南山区蛇口南海大道 1019 号南山医疗器械园 B 栋三楼变更为深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路 15 号		
办公地址	深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路 15 号		
办公地址的邮政编码	518122		
公司网址	http://www.edan.com		
电子信箱	IR@edan.com		

二、联系人和联系方式

	董事会秘书	证券事务代表
姓名	祖幼冬	刘思辰
联系地址	深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路 15 号	深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路 15 号
电话	0755-26851437	0755-26851437
传真	0755-26850550	0755-26850550
电子信箱	IR@edan.com	IR@edan.com

三、信息披露及备置地点

公司披露年度报告的证券交易所网站	深圳证券交易所（ http://www.szse.cn ）
公司披露年度报告的媒体名称及网址	《中国证券报》、《证券时报》、巨潮资讯网（ http://www.cninfo.com.cn ）
公司年度报告备置地点	公司证券事务部办公室

四、其他有关资料

公司聘请的会计师事务所

会计师事务所名称	信永中和会计师事务所（特殊普通合伙）
会计师事务所办公地址	北京市东城区朝阳门北大街 8 号富华大厦 A 座 9 层
签字会计师姓名	张媛、庄琳彬

公司聘请的报告期内履行持续督导职责的保荐机构

适用 不适用

公司聘请的报告期内履行持续督导职责的财务顾问

适用 不适用

五、主要会计数据和财务指标

公司是否需追溯调整或重述以前年度会计数据

是 否

	2024 年	2023 年	本年比上年增减	2022 年
营业收入（元）	1,834,376,591.62	1,937,988,917.83	-5.35%	1,742,412,298.64
归属于上市公司股东的净利润（元）	162,109,421.89	221,301,109.00	-26.75%	232,942,289.64
归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润（元）	143,654,252.86	194,472,721.35	-26.13%	200,877,169.59
经营活动产生的现金流量净额（元）	371,360,642.18	150,964,260.88	145.99%	335,157,849.02
基本每股收益（元/股）	0.2797	0.3818	-26.74%	0.4019
稀释每股收益（元/股）	0.2797	0.3818	-26.74%	0.4019
加权平均净资产收益率	8.24%	11.75%	-3.51%	13.20%
	2024 年末	2023 年末	本年末比上年末增减	2022 年末
资产总额（元）	2,397,044,407.74	2,213,670,947.74	8.28%	2,235,598,370.74
归属于上市公司股东的净资产（元）	2,008,426,242.90	1,965,276,976.09	2.20%	1,853,061,773.14

公司最近三个会计年度扣除非经常性损益前后净利润孰低者均为负值，且最近一年审计报告显示公司持续经营能力存在不确定性

是 否

扣除非经常损益前后的净利润孰低者为负值

是 否

公司报告期末至年度报告披露日股本是否因发行新股、增发、配股、股权激励行权、回购等原因发生变化且影响所有者权益金额

是 否

支付的优先股股利	0.00
支付的永续债利息（元）	0.00
用最新股本计算的全面摊薄每股收益（元/股）	0.2797

六、分季度主要财务指标

单位：元

	第一季度	第二季度	第三季度	第四季度
营业收入	443,644,512.37	478,545,099.67	459,945,283.58	452,241,696.00
归属于上市公司股东的净利润	38,517,609.83	86,573,897.24	46,807,900.45	-9,789,985.63

归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润	33,260,565.09	80,973,120.25	44,092,931.95	-14,672,364.43
经营活动产生的现金流量净额	77,719,605.62	115,000,618.45	19,206,475.16	159,433,942.95

上述财务指标或其加总数是否与公司已披露季度报告、半年度报告相关财务指标存在重大差异

是 否

七、境内外会计准则下会计数据差异

1、同时按照国际会计准则与按照中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况

适用 不适用

公司报告期不存在按照国际会计准则与按照中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况。

2、同时按照境外会计准则与按照中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况

适用 不适用

公司报告期不存在按照境外会计准则与按照中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况。

八、非经常性损益项目及金额

适用 不适用

单位：元

项目	2024 年金额	2023 年金额	2022 年金额	说明
非流动性资产处置损益（包括已计提资产减值准备的冲销部分）	-1,276,069.41	-1,600,827.90	-217,712.62	
计入当期损益的政府补助（与公司正常经营业务密切相关，符合国家政策规定、按照确定的标准享有、对公司损益产生持续影响的政府补助除外）	18,360,565.34	23,979,708.01	31,850,401.01	
除同公司正常经营业务相关的有效套期保值业务外，非金融企业持有金融资产和金融负债产生的公允价值变动损益以及处置金融资产和金融负债产生的损益	2,882,338.28	1,118,678.01	5,685,917.81	理财收益及公允价值变动损益
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	2,166,637.57	8,685,446.33	973,493.28	
减：所得税影响额	3,151,067.91	4,685,845.67	5,650,698.00	
少数股东权益影响额（税后）	527,234.84	668,771.13	576,281.43	
合计	18,455,169.03	26,828,387.65	32,065,120.05	--

其他符合非经常性损益定义的损益项目的具体情况：

适用 不适用

公司不存在其他符合非经常性损益定义的损益项目的具体情况。

将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益项目的情况说明

适用 不适用

公司不存在将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益的项目的情形。

第三节 管理层讨论与分析

一、报告期内公司所处行业情况

（一）公司所处行业的基本情况

公司所处的行业为医疗器械行业，是生物工程、电子信息和医学影像等高新技术领域复合交叉的知识密集型、资金密集型产业，与人类的生命健康紧密相关。医疗器械行业的需求属于刚性需求，不具有明显的周期性特征和季节性特征。根据《医疗器械监督管理条例》的规定，医疗器械指直接或间接用于人体的仪器、设备、器具、体外诊断试剂及校准物、材料以及其他类似或者相关的物品，包括所需要的计算机软件，其主要通过物理等方式获得效用，用于疾病的诊断、预防、监护、治疗或者缓解；损伤的诊断、监护、治疗、缓解或者功能补偿；生理结构或生理过程的检验、替代、调节或者支持；生命的支持或者维持；妊娠控制；通过对来自人体的样本进行检查，为医疗或者诊断目的提供信息。医疗器械产品的品种较多，能够满足不同客户的多样化需求。得益于政策利好、需求质量提升、制造能力升级、技术创新和资本推动等多种因素，医疗器械行业已经成为健康产业中增长最为迅速的领域。

（二）公司所处行业的发展阶段

1、全球医疗器械行业发展现状

伴随着经济水平提高和医疗保健意识增强，全球人口老龄化持续加速，生命健康需求不断拓展，医疗支出逐年递增，全球医疗器械行业市场规模稳健增长。根据深圳市医疗器械行业协会整理的数，2024 年全球医疗器械市场规模预计 6,292 亿美元，并以 5.71% 的复合增长率保持增长，至 2027 年全球医疗器械产业规模将达到 7,432 亿美元。

2016-2027年全球医疗器械市场趋势



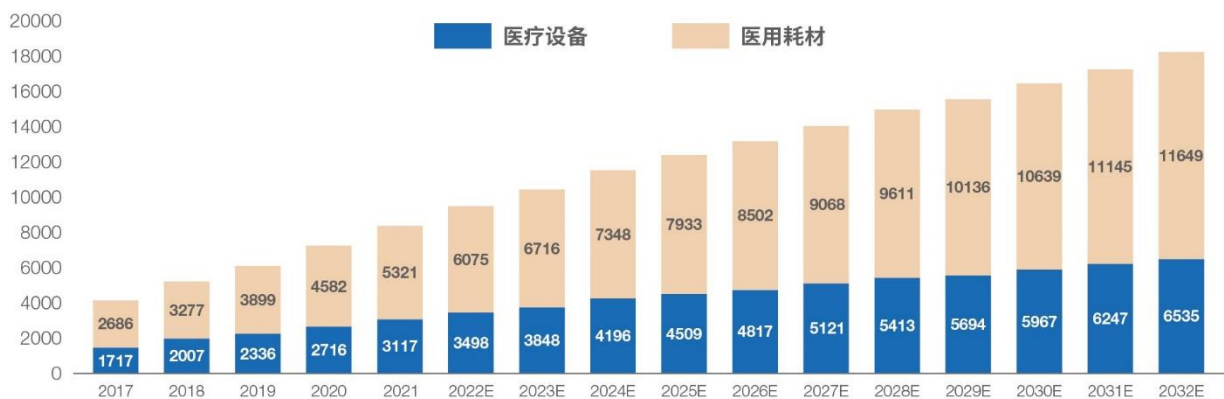
（数据来源：Modor Intelligence, The Business Research Company, 艾媒数据, 深圳市医疗器械行业协会）

就全球医疗器械市场格局来看，欧美发达国家经过长期的发展，其医疗器械行业已步入成熟期，并形成庞大的销售网络。美国是全球领先的医疗器械市场，全球领先医疗器械企业在此聚集，领先的科技水平和雄厚的资金实力进一步巩固了美国医疗器械市场的领先地位。欧盟地区凭借良好的经济基础和较强的医疗器械消费能力，保障了其医疗器械市场的内需驱动力。美国和欧洲市场约占全球医疗器械市场的 70%，发达国家因具备先进的医疗体系和较高的个人健康意识，人均医疗器械费用远超 100 美元；亚太、拉美、中东、非洲等发展中国家市场整体市场占比约 30%，但与欧美地区不足 10 亿的人口相比，发展中国家总人口超过 70 亿，预计后续市场空间增速将快于发达国家市场。目前，我国已经成为全球医疗器械的重要生产基地，随着科技的进步和制造业的发展，以及庞大人口基数带来的潜在需求，未来市场前景十分广阔。

2、中国医疗器械行业发展现状

我国已成为全球第二大医疗器械市场，仅次于美国。根据弗若斯特沙利文的数据，2024 年我国医疗器械市场规模约 1.15 万亿元，增速显著高于全球；预计 2025 年我国医疗器械市场规模有望达到 1.24 万亿元，2021-2025 年复合增长率 10.2%；2032 年有望增至 1.82 万亿元，2025-2032 年复合增长率 5.6%。

2017-2032年中国医疗器械市场规模(亿元)



(数据来源：弗若斯特沙利文、《中国医疗器械蓝皮书》、国泰君安等，深企投产业研究院)

人口老龄化趋势不断加剧，带来了对长期医疗需求的增长。根据国家统计局公布的数据显示，截至 2024 年年末，我国 65 岁及以上人口为 22,023 万人，占全国总人口的 15.64%。21 世纪前期将是中国人口老龄化发展最快的时期，随着 20 世纪中期出生高峰的人口陆续进入老年，根据预测，到 2040 年 65 岁及以上老年人口占总人口的比例将达到 22%。老年人口高龄化趋势日益明显，80 岁及以上高龄老人正以每年 5% 的速度增加。老龄化加速之下，肿瘤、糖尿病、心脏病、高血压、脑血管病、神经系统疾病等慢性病以及骨科疾病发病率显著提高，因此，老年人健康监测及慢性病治疗设备的需求上升将尤为

明显。

我国医疗卫生支出逐年增加，对医疗器械市场带来积极影响。根据公开资料显示，2015-2023 年间，我国卫生总费用从 40,974.64 亿元增长到 90,575.81 亿元，年复合增长率为 10.42%。我国公共卫生事业加快前行，医疗卫生服务体系不断完善，但对比海外国家，我国医疗卫生资源仍存在总量不足、优质医疗资源的区域布局不均、疾病防治建设尚且不足等问题。特别是在 2020 年新冠疫情的冲击下，我国公共卫生防控救治短板暴露，发热门诊、可转换传染病区、ICU 等短缺情况凸显。为进一步提高我国对传染病的防控和筛查能力，2020 年 5 月国家发改委联合国家卫健委以及国家中医药局发布《公共卫生防控救治能力建设方案》，方案指出要集中力量加强我国疾病预防控制体系现代化建设，补齐在新冠肺炎疫情中暴露的公共卫生短板，全国性的医疗新基建由此拉开帷幕。

此后，国家又陆续出台一系列政策和细则落实医疗新基建政策，如 2021 年 5 月国务院办公厅印发《关于推动公立医院高质量发展的意见》，2021 年 10 月国家卫健委印发《“千县工程”县医院综合能力提升工作方案》；2022 年 1 月国家卫健委印发《医疗机构设置规划指导原则（2021-2025）》，2022 年 5 月国务院办公厅印发《关于推进以县城为重要载体的城镇化建设的意见》，2022 年 9 月国家卫健委印发《国家卫健委开展财政贴息贷款更新改造医疗设备的通知》；2023 年 3 月国家卫健委发布《大型医用设备配置许可管理目录（2023 年）》，中共中央办公厅、国务院办公厅印发《关于进一步完善医疗卫生服务体系的意见》，2023 年 8 月国务院常务会议审议通过《医疗装备产业高质量发展行动计划（2023—2025 年）》等。

2024 年国家继续为医疗器械行业提供支持政策，推动医疗领域设备更新。2024 年 3 月国务院印发《推动大规模设备更新和消费品以旧换新行动方案》，旨在到 2027 年实现包括医疗在内的多个领域设备投资规模较 2023 年增长 25% 以上。随后各省市迅速跟进，出台了具体实施方案，明确了医疗设备更新改造的重点方向和量化指标。2024 年 6 月财政部联合国家发展改革委、中国人民银行、金融监管总局印发《关于实施设备更新贷款财政贴息政策的通知》，通过财政贴息政策为设备更新提供资金支持，降低医疗机构融资成本，激发更新改造的积极性。

综上所述，在海外市场和中国市场医疗器械行业持续扩容的趋势下，公司已布局的业务在全球市场仍存在着巨大的增长空间。一方面，发达国家的院内市场仍有一定开拓空间，因为人口老龄化的加速和医疗技术的进步带来了对更先进设备的需求；另一方面，在当前全球多国政府面临一定的财政压力的背景下，政府主导的公共卫生项目以及私营医疗集团对于医疗设备采购的性价比会格外重视，这为价格合理、性能优越的产品提供了更多机会。理邦作为一家国际化的医疗器械公司，不仅产品线丰富、品质过硬、性价比高，而且拥有全球化营销网络，可以更好地满足不同地区客户的需求。同时，公司还可以为

医疗机构提供整体化综合解决方案，为客户提供更多增值服务，这无疑对公司来说属于利好，有望进一步扩大市场份额并提升国际竞争实力。

（三）公司所处的行业地位

公司所处的行业为医疗器械行业，作为一家国家级高新技术企业，公司具有全球化的视野、持续的创新能力致力于为医疗机构提供更贴近临床需求的优质产品及解决方案，经过数十年的不懈努力目前已经成为知名的医疗健康产品、解决方案和服务供应商。目前业务涵盖病人监护、心电诊断、超声影像、妇幼健康、体外诊断及智慧健康六大业务板块，形成了多领域、多元化的业务布局模式，产品远销全球 170 多个国家和地区。

公司的病人监护、妇幼健康、心电诊断系列均处于国内厂商中的第一梯队；超声影像系列拥有稳定的系统平台和前沿的技术，具有高性价比，能够提供具有说服力的清晰图像，实现快速、智能、可靠的超声扫查，市场占有率持续提升；体外诊断系列中的血气产品成功打破血气领域进口品牌垄断的僵局，并在国内的市场占有率居于领先水平，且血气业务已形成了涵盖电化学平台的 i15 血气生化分析仪、光化学平台的 i20 血气血氧电解质分析仪、以及湿式血气平台 i500 全自动血气电解质分析仪的全面产品布局。此外，公司的智慧健康业务，以临床需求为核心，能够实现人、设备、系统的交互，打破科室间的信息壁垒，为临床提供有效的辅助决策，全面助力智慧医院建设。后续随着各项业务产品不断推陈出新，公司的综合竞争实力将持续增强。

二、报告期内公司从事的主要业务

公司需遵守《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 4 号——创业板行业信息披露》中的“医疗器械业务”的披露要求

公司主要从事医疗电子设备产品和体外诊断产品的研发、生产、销售、服务，以全球化的视野、持续的创新和卓越的服务，已成为一家国际知名的医疗健康产品、解决方案和服务提供商。在中国，公司辐射全国市场的服务网络，已为超过 50,000 家医疗机构提供了创新型、高品质的产品和服务。在全球设立 4 大研发中心、22 个子公司，产品远销至 170 多个国家和地区。

公司坚持“创新性、平台型、国际化”的发展战略，以市场需求为导向，以研发创新为核心，通过吸纳全球顶尖的技术研发人才，以先进的技术开发出基于临床所需的创新产品。目前在生理信号检测、医用换能器、主控平台、血气电解质、微流控、磁敏荧光免疫、超声影像等方面掌握多项核心技术。目前，公司业务主要涵盖病人监护、心电诊断、妇幼健康、超声影像、体外诊断、智慧健康六大领域。

1、病人监护业务

公司在监护领域已精耕细作多年，产品远销全球170多个国家和地区，返修率仅为千分之七，处于全球领先行列，出口额更是连续多年稳居中国厂商前列。公司病人监护业务目前主要涵盖：急危重症监护方案、床旁监护方案、智能生命体征查房方案等。



急危重症监护方案：新冠疫情后，全球对危急重症领域的投入逐步加大，国内医疗新基建的推进也使得急危重症监护市场迅速扩容。公司始终坚持监护核心技术自主研发，已在高端参数技术领域广泛布局，涵盖CO₂监护、麻醉监护、肌松监护、脑电监护、连续心排量监测等，并持续推进监护领域核心技术的进口替代。针对急危重症领域，公司推出新一代iV系列插件监护仪，融合多项最新监护技术，竞争优势显著。同时，公司持续加大医疗信息化投入，满足全球终端医疗机构日益增长的信息化建设需求，提升临床使用体验。

床旁监护方案：临床对监护产品解放终端用户、提升病人治疗效果的要求日益提高。公司秉承降本增效和病人关怀理念，自主研发行业首创的CNBP连续无创血压测量技术，提供全面简便的数据监测和更舒适的测量体验，已被大量三甲医院广泛接受和认可。此外，新一代遥测监护仪的发布，配合原有的监护心电二网合一方案和信息化部署，进一步扩大了国内外医院市场覆盖，为医院提供更完整的病人数据闭环和更深度的分析评估，形成了公司独特的信息化产品优势。

智能生命体征查房方案：以iM3系列生命体征监测仪和信息化解决方案为核心的智能查房及点测解决方案，已实现与国际主流医疗信息系统的大量接入，有效减轻护理人员工作量，显著提升医疗效率和患者体验，其在美国、欧洲等区域的市场占比逐年增长。公司自主研发的血氧、快速血压、血氧算呼吸等算法准确度行业领先，通过基于临床需求的信息化赋能，理邦在生命体征市场建立了显著竞争优势。

未来，公司将继续完善病人监护业务生态，提升产品综合竞争力。特别是在危重症领域，将持续布局，加强危重症产品及核心参数技术研发，优化功能设计，推进信息化建设，并通过人工智能技术为临床提供更优质的数据和更高效的决策支持。

2、心电诊断业务

公司在心电领域深耕多年，凭借深厚的技术积累和卓越的产品性能，出口额连续多年位居国产厂商前列，已成长为国内心电产品的领军品牌之一。目前，公司心电诊断业务覆盖了完整的心电诊断领域，包括静态心电、运动心电、动态心电/血压三大检查类别以及完备的心电网络解决方案。



静态心电：静态心电是临床应用最为广泛的心脏疾病诊断和筛查方式之一。公司静态心电产品多年来稳居国内心电的市场占有率和出口额的龙头地位，产品质量获得海内外用户的认可，品牌形象也深入人心。公司心电核心技术和算法经过20余年研发，硬件采样精度达到业界顶尖水平，软件分析算法实现对国外品牌的突破，网络无网关信息化直连方案全面赋能新一代机型，并与国际多家主流信息化供应商实现无缝接入。

运动心电：在运动心电领域，公司凭借多年经验积累，推出运动心电台车一体机、有线和无线数据采集方案，并自主研发运动心电人工智能心电信号实时降噪技术，使波形显示效果达到行业顶尖水准。公司运动心电兼容多种主流跑台、踏车协议，已在大量市场实现对国外品牌的替代，市场份额不断扩大，国内市场占有率稳居前列。此外，公司积极布局运动检测相关专业领域和周边设备，致力于打造完整专业的的心脏检测和康复综合解决方案。

动态心电和动态血压：公司动态心电产品持续领跑全国动态心电和动态血压市场，同时在欧美等发达国家市场实现了市场突破，占有率持续扩大。结合公司在业界领先的成熟心电算法和血压算法的积淀，创新的SA-20动态心电血压二合一产品，同时测量24小时动态心电和动态血压，协助观察血压升降与心律失常、心肌缺血之间的因果顺序关系，填补市场空缺，受到越来越广泛的关注。

心电网络解决方案：在心电网络解决方案方面，公司自主研发的心电网络不仅实现所有心电设备的统一管理，还能跨平台实现数据互通，打造独特的监护心网二合一解决方案，形成高效简洁的心内科数据管理与联合诊断模式。结合集团的核心算法优势、智能筛选危急病例以及高效自动分析数据，使得公司可以提供行业领先的软硬件一体化的心电整体解决方案，覆盖从院内到区域医联体的心电网络市场。

未来，公司将持续巩固心电产品优势地位，进一步提升品牌影响力、渠道覆盖率和细分市场占有率。品牌方面，通过理邦心电学苑、理邦动态心电培训基地等医院科教合作模式，持续提升学术影响力，在专业心电诊断市场占据高地。渠道方面，在深耕国内综合医院市场的同时，拓展基层医疗渠道，扩大心电网络覆盖率，并推进国际本地化建设，实现更广泛的渠道覆盖。产品方面，持续加大动态心电等细分专业领域的研发投入，推进人工智能心电算法研究，加强网络化、信息化应用生态建设，推动心电业务高质量发展。

3、超声影像业务

公司超声团队长期致力于超声扫查与诊断易用性技术的研发，旨在量化、标准化超声诊断流程，大幅提升医疗单位的诊断效率。公司以大数据分析为基础，结合一线专家丰富的经验学识，推出理邦灵犀超声综合解决方案，目前涵盖妇产、急重症和肾内血透等领域，分别推出eAssist（OB）、eHIP、e-LV、e血流量等新功能，并针对流程进行优化，极大地提升了高级算法的评估与判断，可为广大医生提供值得信赖的高智能化超声诊断设备。目前，公司超声影像业务主要涵盖推车式全数字彩色超声诊断系统、便携式全数字彩色超声诊断系统、全数字超声诊断系统以及手持式超声诊断系统。



推车式全数字彩色超声诊断系统：公司的推车式全数字彩色超声诊断系统主要包含LX3、LX6、LX9等系列，其中LX9系列作为公司新一代彩超旗舰机型，采用全球先进的并行计算引擎和图像处理技术，利用大数据结合专家丰富的经验知识，是行业领先的超声智能影像系统。

便携式全数字彩色超声诊断系统：公司的便携式全数字彩色超声诊断系统主要包含U50、U60、AX3、AX8及AX9等，其中AX9作为新推出的全科应用高端便携超声，拥有优异的图像质量，完全贴合临床需求打造的一系列应用软件将为客户提供更多助力。AX8作为128物理通道高端便携机，图像质量优异，独特的操作界面封闭式一体化设计、可用无水酒精直接进行擦拭消毒；AX3则更加纤细轻巧，拥有双探头插槽、双屏幕、双电池的独特设计，更加契合急诊、重症及其他POC临床场景。在新冠肺炎疫情期间，AX8和AX3批量入驻国内多家三甲医院和方舱医院，受到广大一线抗疫医务人员的高度认可。

全数字超声诊断系统：公司的全数字超声诊断系统主要以便携式黑白超声DUS60为主，该产品作为公司超声影像业务中最具性价比的产品系列，以其稳定的产品性能、相对低廉的价格以及完善的售后服务，有效的满足了广大基础医疗单位用户的日常扫查需求。目前，DUS60的销售市场主要以海外基层医院为主。

手持式超声诊断系统：近年来，随着医疗技术的不断进步和临床需求的日益多样化，手持超声诊断系统凭借其便携性、高效性、智能化以及经济性等特点，临床应用场景不断拓展，逐渐成为现代医疗诊断中不可或缺的重要工具。手持超声的应用范围已从传统的影像科诊断，广泛延伸至急诊科、重症监护室、手术室、基层医疗机构和家庭医疗等众多领域。凭借便携性和智能化功能，手持超声不仅显著提升了诊断效率和准确性，还降低了对专业操作人员的依赖，进一步拓展了超声技术的应用边界，为各级医疗机构提供了更具性价比的诊断解决方案。

公司敏锐洞察到手持超声设备在临床应用中的广阔前景，自2022年开始积极布局和拓展手持超声业务，并于2024年成功推出Nano手持超声系列产品。2024年7月，该系列产品获得欧盟CE注册证书，正式开启海外市场销售，凭借其卓越的产品性能和创新的解决方案，迅速获得国际市场的认可。目前，公司手持超声业务涵盖两大核心板块：一是自主研发的Nano手持超声系列。该系列产品支持与智能终端即连即用，具备3秒极速启动和优异图像质量，能够满足基层医疗、急诊急救、床旁诊断、紧急救援和家庭健康管理等多种场景需求，重新定义了移动超声诊断的边界。二是与Global Health Labs, Inc及盖茨基金会合作开发的经济型手持超声设备。该产品将为助产士提供便捷的产科超声筛查功能，能够快速识别胎儿诊断参数并辅助管理妊娠风险，尤其适用于低收入和中等收入国家的孕产妇健康管理，助力改善全球孕产妇健康水平。

未来，公司将在超声影像业务持续加大研发投入，重点聚焦图像质量优化、成本控制和人工智能技术应用，并紧密围绕临床实际需求，开展有价值的创新，打造更加贴合用户的产品和服务。同时，公司将继续推进海外本地化建设，通过深度融入区域经济生态，构建“全球化 - 本地化”双向赋能的价值网络，实现从市场参与者到标准制定者的角色转变。此外，公司还将通过与国际组织开展深度合作，不断强化“本土需求洞察、全球技术整合、区域合规穿透”的能力，致力于在新一轮医疗全球化竞争中占据制高点。

4、妇幼健康业务

公司妇幼健康业务已稳健发展近 30 年，凭借深厚的技术积累与卓越的产品性能，胎监、电子阴道镜产品系列出口额连续多年稳居中国厂商前列。多年来，公司始终围绕女性全生命周期健康需求，全面布局围产监护、妇科诊疗、盆底康复三大应用领域，并在女性生殖、母胎医学等前沿领域不断探索创新技

术，致力于为各年龄段女性提供全方位的健康呵护方案。基于在妇幼健康领域的深耕细作与坚实积淀，公司进一步拓展以妇科微创为代表的智慧微创类产品系列，充分发挥在细分领域的品牌优势，持续引领行业发展，为全球女性健康事业贡献更多力量。



围产监护方案：围产监护方案包含多普勒胎心仪和胎儿/母亲监护仪系列产品，为怀孕时期女性提供全孕期胎儿监护，包括早孕孕检、孕中晚期胎心监测、围产期子宫肌电监测、胎儿及母亲多参数同步监测、产程可视化产时超声监测、以及家庭远程胎监解决方案。F15系列作为公司胎儿监护仪产品中的新一代旗舰机型，凭借IQ解调创新专利技术，突破传统胎监技术壁垒，解决临床中加倍减半的瓶颈问题，加之全新的外形和人性化的智能操作系统，在中国多家三甲医院及英国、德国、法国、意大利等欧美高端医疗机构顺利装机并获得好评。EHG系列作为妇幼线产科业务的新产品，为早产、先兆流产等子宫肌电监测需求提供设备技术方案，临床应用拓展至女性生殖健康及产前诊断领域。Acclarix GX9F系列智能产程监测系统，作为产房可视化应用新技术，自动产时测量技术实现eLabor功能，为产程科学决策提供客观量化的依据。eLabor自动产时测量技术，极大降低了产房应用超声技术的门槛，该产品将为公司妇幼健康业务注入新的活力。

妇科诊疗方案：妇科诊疗方案包含阴道镜产品系列和妇科高频电刀系列。阴道镜产品系列，已在高清成像基础上突破到4K成像技术，并且能够在单机设备的应用系统上扩展网络应用对接功能，可为临床提供网络智能化、高质量、高性价比的设备。UHD系列超高清智能电子阴道镜，以全链路4K成像技术、多光谱光源技术进一步提升电子阴道镜的性能。妇科高频电刀系列，应用闭环阻抗实时反馈技术，为妇科门诊的宫颈手术提供入刀准、切割顺、凝血快的应用条件。此外，公司网络阴道镜系统将全系列电子阴道镜、妇科LEEP手术设备等宫颈健康筛、诊、疗数据汇集并管理，通过区域质控中心远程指导等技术手段，成为区域内宫颈癌防控工作的有效指导工具。公司将在妇科诊疗方向持续创新，结合信息化技术应用综合赋能妇幼健康业务业绩支点。

盆底康复方案：公司已完成盆底康复整体解决方案主流产品布局，包括台式盆底电、盆底磁、便携盆底电、家用盆底电和盆底信息化产品、聚焦超声子宫复旧仪。经过近几年的市场重点布局，盆底业务规模稳步上升，客户总数量和三甲医院客户数量显著增长，理邦盆底已然获得了业内普遍认可。为满足

患者居家盆底治疗和临床远程监督管理的迫切需求，公司搭建区域盆底疾病防治信息网络，实现区域盆底疾病的数字化防控，切实保障了区域盆底疾病的高效管理。新一代生物反馈盆底磁—MP系列脉冲磁刺激仪的上市发布，标志着公司盆底磁的技术研发迈上新台阶，也将助力盆底磁市场的进一步增长。

未来，公司将持续深化妇幼健康领域的全链条布局，以产科-妇科-盆底康复的临床路径为核心，打造覆盖女性全生命周期的综合解决方案。在围产监护领域，公司将依托全球领先的胎心监护技术优势，加速子宫肌电等创新技术的临床应用转化，通过早产预测与干预体系的建立，重塑高危妊娠管理标准，为母婴安全构筑智能化防线。妇科诊疗业务将结合阴道镜与利普刀的成熟产品矩阵，构建“精准诊断-微创治疗”一体化平台，推动妇科宫颈病变诊疗向可视化、精细化方向升级。盆底康复板块将发挥磁电联合治疗在妇产临床的优势，纵向深化产后康复业务的同时，横向拓展至泌尿、肛肠、儿科、康复等学科领域，通过多科室解决方案输出巩固行业地位。妇幼健康将以智能硬件+数字生态双轮驱动：整合产科监护、妇科图像与盆底生物电数据，构建妇幼健康大数据中心。公司始终秉持“临床需求导向”的创新理念，通过“设备+服务+数据”的价值闭环，巩固妇幼健康领域品牌地位，让创新技术真正赋能临床价值提升。

5、体外诊断业务

公司体外诊断产品主要分为高端微流控POCT产品和常规检验类产品。高端微流控POCT产品是公司IVD业务的核心，涵盖血气生化分析仪系列、磁敏荧光免疫分析仪系列和分子诊断产品。其中，血气生化分析仪系列凭借其精准、快速的检测能力，成为公司IVD业务的核心支柱，广泛应用于急危重症患者的实时监测与诊疗。常规检验类产品的血细胞分析仪系列，则主要面向快速检验和基础医疗领域。



血气分析仪：公司在血气分析领域深耕多年，凭借微流控与生物传感器技术等核心优势，率先推出干式血气分析仪 i15，一举打破进口品牌在国内市场的长期垄断。多年来，公司持续投入产品技术开发与沉淀，不断积累实力，陆续推出了第二代血气血氧电解质分析仪 i20 及高通量 i500 全自动电解质分析平台。同时，公司还自主研发了多型号动脉采血器及 POCT 智慧检测管理软件系统，构建了行业首个覆盖“临床快检-检验科-危急重症单元-软件统一管理”的全场景血气诊疗生态闭环。该方案通过独创的“一品牌多型号+智能软件管理”模式，精准匹配不同科室、不同样本量的需求，实现成本的精准控制。

从样本采集、即时检测到质控管理的全流程软件化管理升级，重新定义了全院血气检测的新标准，标志着公司在血气领域的技术布局已达到全球领先行列水平。

i15 血气生化分析仪：公司 i15 血气生化分析仪是基于微流控与生物传感器等技术开发的一款 POCT 血气生化分析仪，具备简易操作、水平吸样、单人份即抛式耗材设计的特点，可广泛应用于 ICU、麻醉科、产科、急诊科、呼吸科、新生儿科、胸痛中心等临床科室，成功打破中国市场血气产品进口垄断局面。

i20 血气生化分析仪：i20 是在 i15 血气生化分析仪的基础上，基于干式光化学平台推出的全新一代血气生化分析仪。该产品延续了微流控技术的优势，同时在检测所需血量、检测速度、工作流程等方面进行了优化，使用体验可媲美大型湿式血气分析仪。除常规血气指标外，i20 还可针对血红蛋白及其衍生物（co-oximetry）进行检测，并实现了耗材的常温运输和储存，进一步增强了公司在血气领域的综合竞争实力。i20 已全面上市，凭借良好的操作体验与优越的检测性能，赢得了客户的一致好评。2024 年，i20 海外出口增长迅速，装机突破比利时、意大利、德国、奥地利等多个欧美国家。2025 年，i20 预计新增乳酸（Lac）、葡萄糖（Glu）检测参数进一步完善检测菜单和测试卡型号，助力海内外市场的推广。

i500 全自动血气电解质分析仪：i500 全自动血气电解质分析仪是理邦体外诊断产品线的重要战略新品，具备卓越的检测能力和高效的操作体验。它能够检测血气、离子、代谢物等多达 34 项检测结果，并支持血红蛋白及其衍生物、内部质控等多个模块的拓展，满足多样化的临床需求。该仪器在耗材管理上具有显著优势，仅需 2 种耗材，且耗材支持常温运输及存储，极大地降低了医院的耗材管理成本和国际运输成本。延续公司 POCT 类产品免维护的特点，i500 采用无管路设计，维护成本低，操作简便，进一步减少了客户的使用成本。此外，i500 在操作体验、检测性能、用量等方面进行了全面升级，是公司血气产品系列中的重磅产品。自 2024 年四季度正式销售并陆续装机以来，凭借其出色的性能和便捷的操作，获得了客户的广泛认可。理邦血气诊断解决方案不仅包括硬件设施如 i15、i20、一次性使用动脉采血器等，还搭载了单机版 POCT 管理软件和网络版智慧 POCT 管理系统。i500 的上市以及理邦全院血气整体解决方案的推出，已在全国多地试点装机，相关全院血气替换项目也陆续开展。这将进一步打破血气市场进口品牌的垄断地位，使国内三级医院相关科室能够用上优质的国产血气分析仪，为临床诊断提供更高效、更精准的支持。

采血器：在采血器领域，公司持续拓展产品矩阵，新增了预设型动脉采血器，进一步丰富了产品种类。目前，公司采血器涵盖一次性使用末梢血样采血器、抽血型动脉采血器及预设型动脉采血器等多种型号和规格，能够满足不同场景的采血需求。凭借优异的抗凝效果和操作便捷性，这些采血器获得了

客户的广泛认可，并已通过 NMPA 认证及欧盟 MDR CE 认证。它们与公司的血气分析仪系列产品相辅相成，进一步完善了公司在血气分析检测领域的产品布局，显著增强了公司的综合竞争实力。

除血气硬件产品外，公司还推出了配套的软件管理产品，包括 POCT 管理软件（单机版）和 POCT 智慧检测管理系统（网络版）。单机版软件可实现院内报告打印、审核、管理以及酸碱平衡计算分析等功能；网络版软件则通过设备与系统的对接，实现院内、外数据共享互通，提升报告的可靠性，为不同场景提供数据互联互通解决方案，助力医疗机构实现统一管理，提升工作效率，赋能高质量数字化转型。

公司的血气全院整体解决方案依托全系列产品矩阵与高性能检测系统，通过多型号适配策略与智能 POCT 软件管理平台的协同部署，助力医疗机构构建标准化血气检测体系。该方案创新采用“一品牌多机型”的配置模式，根据不同科室（如门急诊、ICU、手术室等）的样本通量和管理需求，针对性匹配便携式 POCT 设备及湿式血气分析仪，并同步搭载智能软件管理系统。这一方案有效解决了传统血气检测中存在的设备操作维护复杂、检测标准不统一、耗材成本难管控等痛点，真正实现了全院血气检测的标准化、质控和精细化成本控制，为智慧医疗生态体系的建设提供了有力支持。

磁敏荧光免疫分析仪：磁敏荧光免疫分析仪作为全球首个实现 GMR 生物芯片商品化的免疫检测平台，在 GMR 高灵敏度的基础上，加入光学检测系统，磁学与光学双重方法学检测，在实现产品快速检测目的的同时，获取媲美大型化学发光设备的高灵敏、宽线性的精准检测结果。磁敏荧光免疫检测产品配套特色联卡（心肌五项检测试剂盒、感染性标志物检测试剂盒）和丰富单卡检测耗材，操作简单，仅需 9-15 分钟即可获取多项检测结果，在急诊科、发热门诊、胸痛中心、ICU、心内科、CCU、检验科等多科室均有装机和应用。公司始终坚持完善产品检测菜单，报告期内公司取得可溶性生长刺激表达基因 2 蛋白/N 末端脑钠肽前体（sST2/NT-proBNP）测定试剂盒（磁敏微流控荧光免疫法）可溶性生长刺激表达基因 2 蛋白/N 末端脑钠肽前体（sST2/NT-proBNP）测定试剂盒（磁敏微流控荧光免疫法）、炎症标志物联合测定试剂盒（磁敏微流控荧光免疫法）——HBP/PCT/IL-6、炎症标志物联合测定试剂盒（磁敏微流控荧光免疫法）——HBP/PCT/IL-6/CRP/SAA 三张耗材注册证，产品类型将朝着多样化进一步迈进。

血细胞分析仪：血细胞分析仪是医院临床检验应用非常广泛的仪器之一，目前公司血细胞分析仪主要包括 H30 Pro、H60、H60S CRP&SAA 系列等，均采用液路模块化设计，具有整机小巧、易于安装、故障率低等优势，还适应最新市场趋势，增加新参数，优化操作软件，大大提升了客户使用体验和临床需求，从而适应、满足国内基层医疗机构和海外中小型实验室。此外，公司还计划在延续模块化设计的基础上，于 2025 年推出新品 H90 系列血细胞分析仪，H90 系列血细胞分析仪为基于荧光分析平台

的产品，该系列的推出将进一步完善公司血球产品系列高中低端的产品战略布局。

分子诊断产品：理邦的分子诊断业务，系由公司全资子公司理邦诊断于2019年从LGC Limited的快速诊断（POCT）ClariLight分子诊断平台业务收购并整合而来。2022年，公司体外诊断产品线推出了第一款分子诊断产品——CL30全自动核酸检测分析仪。CL30继续延伸了POCT理念，基于片式多参数联检方式，结合6通道仪器LAMP恒温扩增原理，既能满足一定通量的医院需求，也能满足临床快速诊断的需求。公司CL30首批检测参数包括新冠病毒、甲型流感病毒、乙型流感病毒及呼吸道合胞病毒。2022年5月，CL30仪器及其检测参数已获得欧盟CE认证。2025年3月，CL30仪器获得中国 NMPA 注册证书。

经过对体外诊断领域持续的研发投入和多年的技术探索，公司目前已形成了包括血气生化平台、磁敏荧光免疫平台、其他临检类IVD平台，以及分子诊断平台等多品类体外诊断业务模块。未来，公司将结合分级诊疗、智慧医疗、大数据和云计算等行业发展趋势，继续保持对体外诊断领域的持续性投入，不断完善产品性能，丰富产品类别，以进一步提升公司在IVD领域的竞争优势，同时还将加强POCT产品的信息化建设，为客户提供一套更加全面的POCT信息化综合解决方案。

6、智慧健康业务

在《“健康中国 2030”规划纲要》的国家政策支持下，智慧医疗平台建设发展迅速，我国智慧医疗建设成效明显，同时伴随信息技术的不断提升，人工智能下的数据治理能力在现代医院建设管理中的作用将进一步得到发挥。理邦智慧健康业务以数据驱动业务变革，用设备数据为底座、对传统的医技科室与临床专科等场景进行信息化赋能，基于集团子公司智慧健康前期在信息化领域的持续性探索，目前公司智慧健康业务已形成“物联-互联-互通-共享”的信息化产品战略布局。



在物联网层，智慧健康业务依托理邦集团在五大硬件产品线的核心技术和渠道优势，全面更新产品信息化应用场景，使单机设备网络化，同步发展对医院现有设备的数据探索，实现院内多品牌多品类单机设备互联，打通设备与网络的链接，真正为医院信息化建设提供数字底座，实现设备相连、数据相通，进一步为更高层的医技、临床科室提供一个更开放、更标准、更畅通的物联平台，并实现患者居家健康管理，使家庭健康产品的数据与医疗机构间形成双向通讯。

在互联层，智慧健康业务聚焦医技协同，以病人为中心全面推出医技信息化解决方案，通过信息化手段联结医院全科应用的网络系统，如智慧心网、智慧胎监、智慧电生理、智慧生命体征、智慧 POCT 等，充分发挥软硬件一体化的优势，助力全院无纸化高效建设。

在互通层，智慧医疗业务打破科室信息孤岛壁垒，重点发挥专科建设特点，临床信息化整体解决方案目前以智慧急救、智慧妇幼、智慧心康、智慧重症等完善急诊科、妇产科、心内科、重症监护室等覆盖业务全流程，完备专科信息化建设，提升科室运营效率及管理水平，升维科室管理水平，全面提升医疗服务质量。同时深度参与深圳科技重大专项研究，探索“低空智能医疗急救系统技术研究与应用示范”，促进产学研医多方合作，为医疗信息化建设的发展助力。

在共享层，为积极响应医联体医共体建设，公司以“理邦云+AI”为载体，以互联网及云技术为媒介，提供网络平台及诊断服务，以远程心电、远程胎监等业务模式，辅助医疗机构进行智能诊断，有效提升各级医疗单位的诊疗水平，云平台+诊断资源+售后运维的一站式云服务打破地域限制，让患者在最短的时间内得到准确的医疗建议。

未来，公司将不断融合AI智能、云计算、物联网、5G等新型技术及理念，探索远程医疗、互联网+医疗信息服务等新型商业模式，进一步完善及丰富四层架构信息化综合解决方案，为全球用户提供更加优质的产品和服务。

此外，在理邦妇幼和心电领域产品优势和品牌影响力的牵引下，公司个人健康保健业务从妇幼和心电领域起步，目前已初见成效。个人健康保健业务布局产品包括胎心多普勒产品、盆底康复类产品、新生儿血氧仪产品、指式血氧仪产品、体温计产品等，方便使用者进行日常健康管理。



公司个人健康保健业务以自营、代理两种方式进行拓展，在天猫、京东、抖音、快手、小红书、淘宝六个平台均设有店铺。2024年度在家用市场竞争激烈下，理邦胎心多普勒产品销售量超9.93万台，在天猫胎心仪品牌销售额榜单第一，在京东、抖音胎心仪品牌名列前茅。未来，随着个人健康保健产品的不断完善及自有电商平台运营能力的增强，公司将持续在个人健康保健业务方面发力，为全球家庭用户提供同步院线技术的高质量创新产品和个性服务。

报告期内的公司主营业务未发生重大变化。

（二）公司主要经营模式

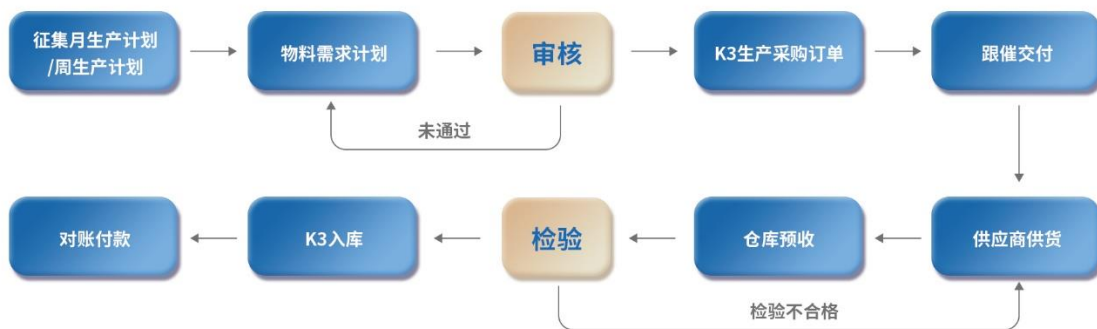
1、采购模式

公司主要采用集中式采购，根据销售与生产计划，由经过筛选的少数优质供应商提供服务，易获得较大的价格折让与优质服务。

公司生产所需原材料主要包括 PCB/PCBA、塑胶、五金、液晶屏、电池、连接线、包装材料等，该材料市场供应充足。

（1）采购程序

公司具体采购程序如下：



(2) 供应商管理

公司已制定《EDAN\QP09-供应商管理程序》，严格管控供应商的选择及定期对供应商进行多纬度评价，从源头上保障公司原材料和产品质量。采购部主导，研发、质量部门同事协同，根据供应商类型，通过现场审核、资料审核等不同方式，对新增供应商进行评审筛选。主要原材料具备多家供应资源，以确保供应的持续性和价格、质量的可控性，并按季度定期对已认证的供应商进行定时评价和动态管理。

2、生产模式

公司以订单生产为主，对于内销市场，公司会根据市场需求情况保持相对合理的库存。

公司根据年度销售预算制定年度生产计划。每月根据销售预测、历史实际销售数据和投标等大单信息提前采购原材料，并生产部分通用半成品。每周再根据接到的实际订单制定周生产计划和日生产计划，按订单生产成品。公司质量部门对生产活动进行严格的过程控制。

公司具体生产流程如下：



3、销售模式

公司销售主要以经销商买断式经销为主，避免了直接开拓市场的时间成本和前期大量的渠道网络建设投入。

4、盈利模式

公司主要通过销售医疗器械设备及相关配件、服务取得销售收入，公司的盈利主要来自于销售收入及售后服务收入与其成本、费用间的差额。

（三）报告期内主要的业绩驱动因素

具体详见“第三节 管理层讨论与分析”之“三、核心竞争力分析”。

（四）所属行业的发展情况及公司所处行业地位

按照国家统计局颁布的《国民经济行业分类》（GB/T4754-2017）分类标准，公司所处行业属于第35 大类“专用设备制造业”中的“医疗仪器设备及器械制造”项下的子行业“医疗诊断、监护及治疗设备制造”。

医疗器械产业伴随人类健康需求增长而不断发展，被誉为朝阳产业，是全球发达国家竞相争夺的领域。2020 年疫情期间，世界各国进一步意识到医疗器械产业对国计民生的重大影响，特别是我国，国产医疗器械产业为国家的疫情防控提供了有力的支撑，同时其正处在行业发展的黄金期，产业规模近十年来一直保持高速增长态势。近年来，国家逐步推出了鼓励创新和加速审批等一系列利好政策，后疫情时代还将进一步推进公共卫生改革、加强医院科室建设，这对我国的医疗器械产业而言属于中长期的政策利好。除国家对医疗器械行业发展的愈发重视外，我国经济的快速发展、人口老龄化的不断加剧、居民健康意识的加强，均将带动我国医疗器械的市场规模进一步扩大。

作为优秀的民族医疗器械企业，公司已在国内外医疗诊断设备市场建立起较强的竞争优势和领先的行业地位。公司的病人监护、妇幼健康、心电诊断系列均处于国内厂商中的第一梯队；超声影像系列拥有稳定的系统平台和前沿的技术，具有高性价比，能够提供具有说服力的清晰图像，实现快速、智能、可靠的超声扫查，市场占有率持续提升；体外诊断系列中的血气产品成功打破血气领域进口品牌垄断的僵局，并在国内的市场占有率居于领先水平，且血气业务已形成了涵盖电化学平台的 i15 血气生化分析仪、光化学平台的 i20 血气血氧电解质分析仪、以及湿式血气平台 i500 全自动血气电解质分析仪的全面产品布局。此外，公司的智慧健康业务，以临床需求为核心，能够实现人、设备、系统的交互，打破科室间的信息壁垒，为临床提供有效的辅助决策，全面助力智慧医院建设。后续随着各项业务产品不断推

陈出新，公司的综合竞争实力将持续增强。

三、核心竞争力分析

报告期内，公司的核心竞争力未发生重大改变。

公司立足于健康产业，具有全球化的视野、持续的创新和卓越的服务，已成为一家国际知名的医疗健康产品、解决方案和服务供应商，产品远销全球 170 多个国家和地区。报告期内，公司继续优化组织架构，产品实力、营销能力、品牌影响力不断增强。公司核心竞争力在报告期内得以持续巩固，主要体现在以下四个方面：

1、持续的研发创新能力

医疗器械是一个多学科交叉、知识密集、资金密集的高技术产业，涉及生物材料、传感技术、计算机、通信、医疗、生物技术等多门类跨领域高新技术，研发创新能力作为企业可持续发展的基石，对于技术密集型的医疗器械行业尤为重要。公司深知研发创新对未来发展的重要性，坚持创新驱动发展，一直以来高度重视自主知识产权的研发，长期保持高强度的研发投入，不断提升研发综合实力，并在全球设有四处研发中心，开展病人监护、妇幼健康、超声影像、心电诊断、体外诊断五大硬件业务相关新品的研发。经过多年的研发积累，公司已在生理信号检测、医用换能器、主控平台、血气电解质、微流控、磁敏荧光免疫、超声影像等多个方面掌握了多项核心技术，持续的研发创新能力已成为公司的核心竞争力之一。

公司自上市以来至本报告期末，累计研发投入超过 27.10 亿元，其中本报告期内研发投入为 34,023.91 万元，占本期营业收入 18.55%。长期、持续性的高研发投入目前已进入收获期，截至报告期末，公司持有有效的海内外授权专利 1,243 项，其中，海内外发明专利 523 项、实用新型专利 469 项、外观设计专利 251 项；本报告期内，公司新获得的海内外授权专利 165 项，其中海内外发明专利 57 项、实用新型专利 57 项、外观设计专利 51 项。公司在专利方面获得过市级、省级、国家级称号，2016 年被授予广东省生物医学产业专利优势企业称号，2020 年被授予深圳市知识产权优势单位称号，2021 年被授予广东省知识产权示范企业称号，2022 年被授予国家知识产权优势企业称号；多个专利获得过深圳市专利奖、广东省专利优秀奖和中国专利优秀奖等。报告期内，公司一大批战略新品先后上市，如 i500 全自动血气电解质分析仪、Nano 系列手持式全数字超声诊断仪、UR 系列超声波子宫复旧仪、Acclarix GX9F 系列智能产程监测系统、CX 系列监护仪以及 SE-1202E 心电图机等，产品综合竞争实力不断增强。

2、创新型高端人才储备

公司所处的医疗器械行业属于人才密集型行业，优秀人才是公司持续稳定发展的重要资源之一。公司核心管理团队均拥有丰富的医疗器械行业经验，团队结构稳定、风格稳健，能够根据市场变化及时制定符合公司实际的发展战略；研发团队稳定高效，核心技术人员具有丰富的行业经验和优秀的技术研发能力，能够保证公司产品不断的升级迭代；营销团队能够及时把握市场动向，持续开拓新市场，同时具备高度的责任感。基于多方面的人才优势，公司能够通过从客户实际需求出发，及时制定研发方向，并对研发技术成果加以产业化，进一步提升公司的综合竞争优势，增强理邦的品牌美誉度。

人才储备方面，公司一直坚持“内在培养+外部引进”的人才战略方针，一方面不断加强对现有人才的培养，鼓励其充分发挥主观能动性，另一方面积极引进研发、营销及管理的优秀人才。内在培养方面，公司对核心人员进行人才盘点，建立了各梯队人才资源池及培养发展体系，以支撑公司战略目标的实现，培养形式除内部开设培训课程、组织训练营、分配导师指导外，公司还借助外部第三方专业团队的力量，如引进“卓越领导力”项目和 MBA 培训项目，以提升公司核心人员的组织领导能力。外部引进方面，公司通过与政府、学校等组织合作，设立了创新实践基地、研究中心、科研工作站等项目，成功吸引了一大批国内外优秀人才加入公司全球化事业。这些合作项目不仅为公司带来了丰富的外部资源，也彰显了公司在行业内的科研实力与合作优势。例如，2009 年公司获批组建“深圳市医用传感器企业研究开发中心”；2012 年组建“深圳快速检验血液分析技术工程实验室”；2015 年组建“广东省重大疾病临床快速诊断生物传感工程技术研究中心”。同年，公司凭借卓越的科研实力和行业影响力，成功获批建立国家博士后工作站。博士后工作站的建立，为公司注入了强大的科研动力，显著提升了公司的研发创新能力。同时，它也成为公司吸引高层次人才的关键平台，通过与高校、科研机构的紧密合作，进一步拓宽了人才引进渠道，为公司的可持续发展提供了坚实的人才保障。

3、全球化的营销网络系统

公司致力于营销渠道的多元化发展，不断在全球范围内布局营销网络。在国内主要省份设立办事处，能够第一时间获取和响应市场需求；在国际主要销售区域设立子公司，引进本地的专业化人才，能够更好地满足不同国家和地区的本地化需求；同时与全球范围内的经销商、代理商和战略合作伙伴建立紧密的合作关系，共同开拓市场。公司已构建起较为完善的全球化营销网络体系，业务广泛覆盖国内 34 个省级行政区以及海外 170 多个国家和地区。目前，仍持续不断优化国内外营销布局，致力于进一步提升产品在全球市场的占有率，推动业务的高质量发展。

作为最早进军海外市场的民族医疗器械品牌之一，公司产品在准入门槛较高的欧美市场进行销售，这充分表明公司产品质量过硬、销售实力较强，从而为进入其他国家奠定良好基础，并通过参与国内外顶尖展会和行业论坛，使得行业影响力和品牌知名度得到不断提升。未来，公司将继续坚定不移地加强国际市场的本地化推广，铸就集生产、销售、服务于一体的闭环生态链，着力于布局完善的全球化营销网络体系，为未来产品的叠加、扩大市场份额奠定坚实的渠道基础。

4、完善的售后服务体系

公司客户服务以“用心提供专业服务”为宗旨，始终贯彻“倾听、创新、严谨、回馈”的质量方针，以客户为中心，以需求为重点，以严谨务实的态度积极响应，以创新发展的视角不断提升，致力于提供贴心完善的服务，成为客户强有力的保障平台。近年来，公司售后服务体系不断升级优化，目前已经建立了基本覆盖全球的售后服务系统，并拥有一支高素质、国际化的售后服务团队，365 天 24 小时不间断服务全球 170 多个国家和地区的客户。为确保用户的需求能第一时间得到解决，公司还建立了工程师团队，他们不仅关注产品品质和售出设备的维护及使用安全，也对设备完整生命周期的质量体系进行控制，更以用心提供专业服务的理念延续品质的价值，并定期对设备做全面巡检、维护，详细了解相关设备的使用情况，同时提供最佳的维护、保养建议。

公司售后服务体系和业务流程全程严格遵守 ISO9001 和 ISO13485 质量管理体系规范作业。基于大数据和信息化应用，公司建立了客户关系管理系统（CRM）、呼叫中心、微信公众号等多个客户沟通渠道，增强了客户从提出服务需求到需求解决的整体体验。同时，为将服务客诉的处理闭环化，公司搭建了四级服务支持体系，将每一次服务事件及客诉事件作为服务或产品改进的输入，促使公司的服务或产品满足顾客的要求及期望。服务团队根据服务受理跟踪体系有效、快速处理顾客的投诉和反馈，在收到客户投诉后将触发服务改善单，并在 CRM 系统创建服务单，迅速反馈至相关负责人，同时 CRM 系统会对服务工程师的响应及时率、工单封闭时效等指标提出要求，并对每个投诉反馈都会进行调查，同时在结束服务后进行回访，以保证顾客满意度。

四、主营业务分析

1、概述

报告期内，公司实现营业收入183,437.66万元，同比下降5.35%；归属于上市公司股东的净利润16,210.94万元，同比下降26.75%。从销售区域来看：国内市场实现营业收入73,621.94万元，同比下降24.82%；国际市场实现营业收入109,815.72万元，同比增长14.54%。从业务板块来看：体外诊断业务实现营业收入37,380.58万元，同比增长5.14%；超声影像业务实现营业收入27,539.81万元，同比增长2.35%；

病人监护业务实现营业收入52,730.74万元，同比下降15.56%；妇幼健康业务实现营业收入29,970.99万元，同比下降5.02%；心电诊断业务实现营业收入28,378.02万元，同比下降3.25%。

2024年度，公司整体营收有所下滑，主要受国内市场营收同比下降24.82%的影响。国内市场受行业政策调整、经济环境变化等客观因素影响，医疗器械市场需求呈现一定程度疲软和滞后，公司国内业务销售承压，特别是病人监护业务受到较大影响；国际市场则得益于公司积极完善全球化布局和推进本地化建设，不断拓展海外市场渠道，公司实现营收同比增长14.54%，同时从业务板块看，心电诊断、超声影像业务在国际市场实现营收基本持平，体外诊断、病人监护、妇幼健康业务则实现了两位数增长，分别增长26.50%、26.36%、10.55%。

报告期内，公司日常运营中的重要事件概览如下：

1.1、技术驱动创新，新品赋能医疗

以满足用户的临床需求为核心，坚持有价值的创新，是理邦矢志不渝的初心。2024年，公司发布了CX系列床旁监护仪、SE-1202E心电图机、Acclarix GX9F系列智能产程监测系统、Nano系列手持式全数字超声诊断仪、i500全自动血气电解质分析仪、H90系列全自动血细胞分析仪等一大批战略新品，产品综合竞争实力不断增强。



CX系列床旁监护仪：CX系列床旁监护仪是公司在入门级床旁监护市场推出的全新一代产品。该系列产品全面采用最新的监护软硬件平台，实现了公司资源的高效整合与协同。立足全球床旁监护市场，CX系列以目标用户需求为核心，深度优化产品设计，显著提升了易用性和性能表现，增强了产品的综合竞争力。同时，通过优化成本结构，CX系列在保持高性能的同时，进一步降低了整体成本，以更具优势的性价比，助力公司在全球市场抢占份额，巩固并提升入门级市场的领先地位。

SE-1202E心电图机：SE-1202E心电图机是公司全新一代静态心电图机系列的重要补充，兼具卓越性能与出色操作体验。它配备了行业领先的硬件技术和平台，并搭载了全面的诊断分析工具。其中，公司自主研发的CardiSync 18推算18导技术，可将传统12导心电诊断无缝升级为全方位的18导分析。这一技术能够提供快捷、完整的心肌缺血分析，显著提高心梗诊断效率，有效减少临床误诊或漏诊的可能性。此

外，SE-1202E心电图机还配备了丰富的辅助诊断工具，包括矢量心电、频谱心电、心率变异分析、心室晚电位分析等，使其不仅适用于临床诊断，更成为学术科研领域的有力工具，真正实现一机多用。

Acclarix GX9F系列智能产程监测系统：Acclarix GX9F系列智能产程监测系统是公司在妇产科领域细分赛道的创新产品。该系统基于理邦最先进的超声域成像平台，搭载人工智能辅助临床决策eLabor功能，为产程科学决策提供客观量化的依据。eLabor人工智能技术通过扫图引导和标准超声切面数据库，自动识别胎方位和胎头位置，极大降低了产房妇产科人员应用超声技术的门槛。随着“三孩”政策的全面实施、生育年龄后延、高龄产妇增加，产房风险管理面临更大挑战。GX9F系列引领产程监测从传统经验评估时代跨入可视化客观评估时代，为产房风险管理提供了新的技术手段。该产品一经上市，迅速获得国内头部妇产科专家的关注和认可，并已成功装机多家头部妇产科医院，有望推动妇幼业务的进一步增长。

Nano系列手持式全数字超声诊断仪：Nano系列手持式全数字超声诊断仪，突破了传统超声设备形态，是一种手机大小的便携彩超设备，可通过智能终端设备即连即用，实现超声影像的即时采集与诊断。Nano系列搭载了全新一代影像平台，呈现出卓越的成像表现，同时兼具3秒极速启动、长续航、易操作等产品特点。专为移动医疗场景设计，精准适配基层医疗、急诊急救、床旁监测、野外救援、家庭健康护理等多元化需求，可与传统超声设备互为补充，重新定义临床超声应用场景，提升理邦超声在全球市场上的竞争力。

i500 全自动血气电解质分析仪：是理邦体外诊断产品线重要战略新品，可检测血气、离子、代谢物等 34 项检测结果，并支持血红蛋白及其衍生物、内部质控等多个模块的拓展。仪器仅需 2 种耗材，且耗材支持常温运输及存储，显著降低了医院的耗材管理成本和国际运输成本。延续公司 POCT 类产品免维护的特点，i500 内部无管路设计，维护成本低，操作简便，进一步减少了客户的使用成本。i500 在操作体验、检测性能、用量等方面进行了全面升级，是公司血气产品系列中的重磅产品。自 2024 年四季度正式销售并陆续装机以来，获得了客户的广泛认可。理邦血气除硬件设施 i15、i20、一次性使用动脉采血器等，还搭载着单机版 POCT 管理软件、网络版智慧 POCT 管理系统等。i500 的上市，以及理邦全院血气整体解决方案软硬件的结合，已陆续在全国试点装机，全院血气替换项目陆续开展。这将进一步打破血气市场进口品牌的垄断地位，使国内三级医院相关科室能够用上优质的国产血气分析仪。

H90系列全自动血细胞分析仪：H90系列全自动血细胞分析仪作为公司血球领域战略性新品，将进一步完善公司血球产品矩阵的高端化布局。本产品基于半导体激光结合核酸荧光染色三维分析技术平台，显著提升幼稚细胞鉴别能力，并提供白细胞六分类、网织红、有核红以及异常细胞等临床相关参数信息，为血液疾病筛查提供多维诊断依据。通过双方法学检测血小板，有效降低小红细胞和碎片干扰，并且支

持多倍粒子分析，检测结果更精准。设备搭载智能进样系统，支持静脉采血管和微量采血管同时批量上机检测，全面优化实验室工作效率，充分满足不同规模医疗机构的临床检测需求，为临床血液诊断提供智能化解决方案。

1.2、效率提升加速，合规保障出海

在全球化竞争日益激烈的背景下，公司致力于通过内部管理优化和战略升级，进一步加速国际化进程，从而提升全球市场竞争力。报告期内，公司围绕组织架构优化、人才培养、合规建设等关键领域展开了一系列举措，全面提升内部效率，夯实出海基础，为实现可持续发展注入强大动力。2025年3月，公司正式成立“AI专项小组”，通过内部驱动效能提升，外部引领生态赋能，进一步提升公司整体管理水平和竞争力。



为推动国际化战略落地，公司持续优化组织架构，强化团队建设。报告期内，公司进一步完善了PMT团队的建设，优化了国内营销系统的组织架构，使其更加高效地适应市场变化和业务需求。同时，公司持续推进海外本地化建设，新设印尼等海外子公司，进一步完善全球业务布局，提升各团队系统的组织效率。此外，公司高度重视人才培养与领导力提升。2025年4月，公司前期引入上海交大安泰经济与管理学院的MBA课程顺利结项，通过专业化培训，公司中高层管理层的战略思维、管理能力和决策水平得到全面提升，为公司的可持续发展奠定了坚实的人才基础。在此基础上，公司借助“AI专项小组”的力量，将AI技术融入内部管理流程，通过智能化工具提升管理效率，进一步优化资源配置，为国际化战略的实施提供更有力的支持。

在加速国际化进程的同时，公司深知合规管理是企业拓展全球市场的关键，也是国际化发展的基石。2024年8月，公司正式设立集团合规部，专门负责统筹出口管制合规工作。合规部从公司业务场景出发，将出口管制合规管控点嵌入研发、采购、供应链、产品、销售及财务等关键业务环节，实现了对交易及相关活动的自动化、系统化风险筛查，构建了全流程的合规管控体系，确保集团运营活动严格遵守国际贸易法规及目标市场的法律要求。

1.3、线上线下联动，助力品牌推广

从全球化布局到品牌影响力的提升，从技术创新到服务升级，公司在过去一年中持续加速发展步伐，不断拓展全球市场版图。作为国产医疗器械行业的领军品牌之一，公司始终坚守“坚持有价值的创新，让医疗创新成果惠及每个人”的核心价值理念，致力于为客户提供更具价值的解决方案。通过线上线下的协同发力，公司在品牌推广上取得了显著成效，展现了中国医疗品牌的实力。



线上渠道方面：理邦学苑在过去一年中持续发力，不断深耕拓展，已然成为业内备受赞誉的企业独立创办学术交流平台之一。自2020年成立以来，理邦学苑凭借其专业性和前瞻性，成功覆盖了妇产、心电、重症、检验、超声以及动物医疗等多个关键领域。通过与全国顶尖的医疗专家讲师携手合作，累计开展超过800场高质量课程，为全国超过23万名医务工作者，尤其是基层医生，搭建起一个免费的医学专业课程学习与学术交流平台。截至2024年底，该平台累计听课人数已突破700万，这一数字充分彰显了理邦学苑在医学教育领域的卓越成就和广泛影响力。与此同时，为了更直观、清晰地向全球客户展示基于临床场景的整体解决方案，理邦数智融合云展厅于2024年4月正式上线，通过模拟真实的临床场景和医疗工作流程，精心分设妇产科、急诊科、120急救中心和功能检查科四大模块，全面覆盖公司六大业务板块的整体解决方案应用，为客户提供了沉浸式的产品体验和交互空间。在海外渠道拓展方面，公司同样取得了显著成效。理邦在海外平台成功打造了#BeyondBorderswithEDAN、#CareIsHere 等标志性系列主题宣传，积极与一线医疗工作者展开对话，分享最新行业洞察以及理邦的最新产品动态。截至2024年末，海外全网曝光量已超过千万，链接累计点击次数突破50万次。在社交媒体领域，Facebook粉丝量已突破14万，领英粉丝量超过3.5万。这些亮眼的数字不仅展现了公司在全球范围内的强大影响力，更充分体现了其在数字化营销和学术推广领域的创新思维与卓越实践。

线下渠道方面：公司过去一年稳步推进线下各项品牌推广工作，通过积极参加国内外各大医疗展会，使得 EDAN 品牌的全球市场影响力得到了进一步巩固。报告期内，公司在国内参与举办了近700场展会、学术会及渠道会，在海外参与超50场国际展会，其中区域性展会占比超过50%，会议涵盖了综合性和学术性等大型行业知名活动，包括中国国际医疗器械博览会（CMEF）、德国杜塞尔多夫医疗设备展览会（MEDICA）、阿拉伯国际医疗器械展览会（Arab Health）、巴西圣保罗国际医疗展（Hospitalar）、美国临床化学年会暨临床实验医学博览会（AACC）及北美放射年会（RSNA）。在这些展会上，公司携病

人监护、心电诊断、超声影像、妇幼健康、体外诊断等一系列创新性高端产品和场景化医疗解决方案亮相，吸引了全球医疗行业的广泛关注。在众多创新成果中，报告期内公司第一款湿式血气分析仪—i500全自动血气电解质分析仪的上市尤为引人注目。这一产品的推出，不仅进一步丰富了公司的产品矩阵，更标志着公司血气产品布局实现了从小标本量到大标本量医院的全方位覆盖。为此，公司在2024年在全国范围内举办了十余场血气整体解决方案发布会，向行业充分展示了公司在血气分析领域的强大实力和创新能力。这些产品和解决方案全方位展示了理邦在信息化、智能化方向的最新研发成果，以及数智化整体解决方案，为中国医疗品牌树立了新的标杆。

1.4、推进项目建设，强化产能基础

为支持公司未来业绩的持续增长，报告期内公司对现有业务进行了全面且深远的发展布局。目前，公司二期产业大厦项目建设稳步推进，将为公司未来业务发展奠定坚实的供应链基础。与此同时，公司人工智能实验室持续积极为产品硬件赋能，进一步提升理邦产品的综合竞争实力。此外，公司还重点针对湿式血气分析仪及其配套试剂的量产能力和产能进行了提升建设，以满足市场对血气分析产品日益增长的需求。



二期产业大厦建设方面：项目目前已完成主体结构封顶，目前正处于地下室二次结构砌筑及综合机电安装阶段，预计2025年年底完成项目建设。该项目总用地面积为13,775.62平方米，总建筑面积达到68,323.02平方米，计划建造两栋建筑，包括1栋9层厂房和1栋16层宿舍综合楼，并配备地下一层车库。其中，厂房面积规划为44,100平方米，宿舍面积为8,000平方米，办公面积为2,000平方米，食堂面积为1,000平方米。项目施工完成后，将与公司现有园区形成相对集中的集团总部布局，有利于各业务板块的高效运作，有效解决企业原有场地产能限制的问题，进一步提高生产效率。

人工智能实验室赋能方面：自2019年公司设立人工智能实验室以来，实验室以人工智能为核心驱动力，聚焦于心电诊断与超声影像两大领域，持续为公司硬件产品赋能。通过“产、学、研”一体化模式，实验室与湖南大学、广东工业大学、湖南省人民医院等机构共建联合实验室，实现学术研究与临床应用深度融合，打造精准医疗新范式。

在心电诊断领域，实验室成果显著。2024年4月，实验室联合公司心电产品线研发的动态心电分析软件（AI Holter）获中国NMPA三类注册证书，标志着公司在动态心电辅助诊断的精准度和可靠性已达行业领先水平，为提高临床诊疗效率提供有力支持；同年8月，静态心电分析软件（AI-SEMIP）也获得中国NMPA三类注册证书，进一步巩固了公司在心电全领域的技术优势，助力临床心律失常早期筛查和精准诊断。

在超声影像领域，实验室取得突破性进展。在肾内血管评估系统方面，实验室通过智能影像识别引擎和实时血流分析技术，实现了复杂血流动力学参数的高效精准计算，提升了肾内血管疾病诊断效率和准确性。在心、肺、颅脑一体化评估系统方面，实验室针对急重症临床场景，建立智能辅助评估体系，降低设备操作门槛，特别是瞳孔光反应量化评估算法，创新性解决了瞳孔动态监测难题，广受临床专家认可。目前，公司配置了上述系统的便携式全数字彩色超声诊断系统Acclarix AX8、Acclarix AX9等多系列超声设备已获得中国 NMPA 二类注册证书并投放市场销售。

未来，实验室将继续在监护、妇科、产科以及体外诊断等领域深入探索，结合大模型、多参数融合等前沿人工智能技术，实现软硬件的深度融合，持续为公司各硬件产品线赋能，进一步提升公司的综合竞争实力，为精准医疗的发展贡献更多力量。

血气产能提升方面：2024年，随着湿式血气和动脉采血针的成功上市，公司发布了理邦血气全院解决方案，这将有力推动血气全系产品的销售增长。基于这一战略布局，2024年，公司重点推进了湿式血气分析仪及其配套试剂的量产能力和产能提升建设。同时，通过配置高速全自动化设备，动脉采血针的产能将突破千万支。目前，干式血气和湿式血气的产能均已充足，这将为理邦血气全院解决方案的临床推广与快速落地提供有力支持，进一步巩固公司在血气分析领域的市场地位。

1.5、智慧医疗拓展，服务升级加速

2024年，理邦子公司智慧健康依托在医疗信息化领域的长期技术积累，以“数据要素×医疗健康”战略为支点，通过资质认证、比赛、会议、科研等多种形式，深度参与“数据要素×医疗健康”建设。截至报告期末，子公司智慧健康先后通过近40项软件著作权，全线产品符合国产信创要求，获得50余项国产化兼容证书，全面实现各系统新技术路线适配国产操作系统及数据库，为智慧医院和区域医联体建设提供了有力支持。业务覆盖方面，子公司智慧健康的业务已落地全国31个省级行政区，服务超15,000家医疗机构，累计完成心电远程诊断3,300万人次、妇幼健康管理200万人次，成功实现软硬件一体化整体解决方案赋能医疗全场景的发展目标。



产品技术与信息化创新方面：报告期内，子公司智慧健康整合了软硬件一体化解决方案，推出全新智慧医疗产品矩阵，涵盖全新一代智慧胎监信息系统、智慧POCT信息管理系统和智慧生命体征信息平台。其中，全新一代智慧胎监信息系统实现胎心监测数据无纸化与信息化管理，覆盖面更广、响应更快、数据分析更强大；智慧POCT信息管理系统通过信息化手段提升院内质量管理水平，确保检测结果精准可靠，并实现全流程智能化管理；智慧生命体征信息平台以护理为中心全新升级，优化护理场景工作流程，提升工作效率。这些创新成果不仅推动了理邦智慧健康业务的高质量发展，也为医疗机构提供了更高效、更智能的解决方案。

市场拓展与行业影响力方面：2024年子公司智慧健康携全新产品矩阵亮相全国75场信息化展会、大型医疗器械展会及医学领域学术会议，以创新理念和技术赋能智慧医疗，为行业转型升级提供新思路。此外，在2024年广东省智慧医疗创新大赛中，子公司智慧健康联合中国人民解放军南部战区总医院，凭借《高效高质心电AI诊断应用》案例获得一等奖，进一步凸显了公司在智慧医疗领域的创新实力和行业影响力；在全国医院擂台赛近千份优秀案例的角逐中，子公司智慧健康联合西安交通大学第一附属医院荣获东北西北赛区优秀案例；同年，子公司智慧健康以优质高效的服务和专业的实力，被北京协和医院评为“优秀合作伙伴”。这些成就不仅彰显了理邦在智慧医疗领域的技术实力和创新能力，也为公司在行业内的持续发展奠定了坚实基础。

1.6、荣誉彰显价值，公益回馈社会

“成为优秀的从事人类健康产业的国际型公司，提供有价值的、创新的、高质量的产品和服务，为人类健康和社会文明发展做出贡献”是理邦始终坚守的企业愿景。2024年，凭借在医疗器械软硬件一体化领域的深厚技术积累和卓越品牌价值，公司在技术创新、产品开发和社会责任履行等方面取得了显著成就，赢得了多项重要奖项和社会认可。这些成就不仅彰显了理邦在医疗健康领域的专业实力，也体现了公司以科技赋能健康、以创新推动社会发展的决心和担当。



报告期内，在中国医学装备协会发布的第十批优秀国产医疗设备产品目录中，公司的超声、妇幼、监护品类共 95 款产品入选，彰显了公司在国产医疗设备领域的领先地位。此外，集团子公司智慧健康在第四届“金如意奖”数字医疗优选解决方案评选中表现卓越，智慧胎监信息化系统荣获【患者体验】赛道一等奖，智慧产科信息化系统荣获【患者体验类】进取三等奖，智慧急救综合解决方案荣获【医院效能】赛道二等奖。此外，公司的高精度成人心电检测关键技术及应用项目，荣获粤港澳大湾区人工智能与自动化学会科技进步一等奖。

微光成炬，向善接力。公司始终将社会责任融入企业发展的每一个环节，不仅在商业领域追求卓越，更在公益事业中积极作为。报告期内，公司与 Global Health Labs, Inc 及盖茨基金会达成合作，将共同合作开发一款适用于中低收入国家经济型手持超声设备，以识别产前、围产期妇女的关键高危妊娠风险，估测胎龄等胎儿健康状况，帮助提升中低收入国家的妇女儿童健康水平。此外，公司积极参与中国医学装备协会组织的云南贡山县医疗设备捐赠活动，让基层民众能够在家门口享受到高质量的医疗服务。理邦基金会通过借助公司在全国 28 个分支机构的 700 多名员工志愿者，开展了一系列形式多样的公益活动，如举办第四届“点亮繁星公益节”、组织“点亮繁星·健康中国”行动、举办 70 多场女性健康公益筛查及科普宣教活动、在第七届“国际 HPV 知晓日”，助力宫颈癌科普宣教、连续九年开展五台山 60 公里徒步公益之旅等。凭借实效落地的公益举措及广泛的社会影响力，理邦基金会在第七届社会责任大会上荣获“奥纳奖—2024 年度杰出公益实践奖”，基金会理事长庄圳香获评“奥纳奖—2024 年度责任人物”。未来，理邦将继续以科技赋能健康，以创新推动社会发展，为人类健康事业贡献更多力量。

2、收入与成本

(1) 营业收入构成

营业收入整体情况

单位：元

	2024 年		2023 年		同比增减
	金额	占营业收入比重	金额	占营业收入比重	
营业收入合计	1,834,376,591.62	100%	1,937,988,917.83	100%	-5.35%

分行业					
医疗器械行业	1,834,376,591.62	100.00%	1,937,988,917.83	100.00%	-5.35%
分产品					
病人监护	527,307,373.60	28.74%	624,498,273.11	32.22%	-15.56%
妇幼健康	299,709,855.48	16.34%	315,552,456.98	16.28%	-5.02%
心电诊断	283,780,172.69	15.47%	293,323,538.15	15.14%	-3.25%
体外诊断	373,805,834.07	20.38%	355,538,786.86	18.35%	5.14%
超声影像	275,398,121.96	15.01%	269,062,315.92	13.88%	2.35%
检测服务及其他	22,308,507.69	1.22%	29,083,385.99	1.50%	-23.29%
其他业务	52,066,726.13	2.84%	50,930,160.82	2.63%	2.23%
分地区					
中国境内	736,219,423.57	40.13%	979,257,425.50	50.53%	-24.82%
中国境外	1,098,157,168.05	59.87%	958,731,492.33	49.47%	14.54%
分销售模式					
经销	1,790,101,001.12	97.59%	1,878,620,897.77	96.94%	-4.71%
直销	44,275,590.50	2.41%	59,368,020.06	3.06%	-25.42%

(2) 占公司营业收入或营业利润 10%以上的行业、产品、地区、销售模式的情况

适用 不适用

单位：元

	营业收入	营业成本	毛利率	营业收入比上年同期增减	营业成本比上年同期增减	毛利率比上年同期增减
分行业						
医疗器械行业	1,834,376,591.62	771,931,040.22	57.92%	-5.35%	-6.54%	0.54%
分产品						
病人监护	527,307,373.60	240,947,781.38	54.31%	-15.56%	-16.08%	0.29%
妇幼健康	299,709,855.48	99,644,201.01	66.75%	-5.02%	-8.46%	1.25%
心电诊断	283,780,172.69	99,712,833.46	64.86%	-3.25%	-7.74%	1.71%
体外诊断	373,805,834.07	148,928,458.75	60.16%	5.14%	6.98%	-0.69%
超声影像	275,398,121.96	129,125,192.26	53.11%	2.35%	0.80%	0.72%
分地区						
中国境内	736,219,423.57	290,275,225.62	60.57%	-24.82%	-26.01%	0.63%
中国境外	1,098,157,168.05	481,655,814.60	56.14%	14.54%	11.08%	1.37%
分销售模式						
经销	1,790,101,001.12	749,234,599.41	58.15%	-4.71%	-5.86%	0.52%

公司主营业务数据统计口径在报告期发生调整的情况下，公司最近 1 年按报告期末口径调整后的主营业务数据

适用 不适用

(3) 公司实物销售收入是否大于劳务收入

是 否

行业分类	项目	单位	2024 年	2023 年	同比增减
仪器	销售量	套	287,915	378,299	-23.89%
	生产量	套	291,319	389,595	-25.23%
	库存量	套	39,646	36,242	9.39%
测试卡	销售量	人份	9,939,305	8,348,315	19.06%
	生产量	人份	10,432,610	8,269,375	26.16%

	库存量	人份	732,265	238,960	206.44%
试剂包	销售量	人份	14,149,500	11,844,400	19.46%
	生产量	人份	14,411,100	12,255,400	17.59%
	库存量	人份	845,400	583,800	44.81%

相关数据同比发生变动 30% 以上的原因说明

适用 不适用

测试卡、试剂包库存同比增加较大的原因主要系 2024 年备货增加所致。

(4) 公司已签订的重大销售合同、重大采购合同截至本报告期的履行情况

适用 不适用

(5) 营业成本构成

行业分类

单位：元

行业分类	项目	2024 年		2023 年		同比增减
		金额	占营业成本比重	金额	占营业成本比重	
医疗器械行业	原材料	610,547,387.24	79.09%	666,321,791.74	80.68%	-8.37%
医疗器械行业	人工成本	93,009,209.98	12.05%	92,966,506.11	11.26%	0.05%
医疗器械行业	制造费用	22,376,405.91	2.90%	22,265,838.05	2.70%	0.50%
医疗器械行业	运费、质保费	7,136,848.33	0.92%	10,580,539.94	1.28%	-32.55%

(6) 报告期内合并范围是否发生变动

是 否

印度尼西亚理邦，由理邦科技、鹏邦医疗于 2024 年 07 月 15 日在印度尼西亚雅加达共同出资设立，注册资本为 700,000.00 美元，注册号为：0508240000545，注册地址：APARTEMENT MAQNA RESIDENCE RUKO NO.8-9 JL. MERUYA ILIR RAYA NO. 88 RT.001 RW.005, MERUYA UTARA, KEMBANGAN, KOTA ADM. JAKARTA BARAT, 11620，业务性质：销售、服务。

(7) 公司报告期内业务、产品或服务发生重大变化或调整有关情况

适用 不适用

(8) 主要销售客户和主要供应商情况

公司主要销售客户情况

前五名客户合计销售金额（元）	238,908,166.63
前五名客户合计销售金额占年度销售总额比例	13.02%
前五名客户销售额中关联方销售额占年度销售总额比例	0.00%

公司前 5 大客户资料

序号	客户名称	销售额（元）	占年度销售总额比例
----	------	--------	-----------

1	单位一	104,713,573.13	5.71%
2	单位二	64,542,862.28	3.52%
3	单位三	34,150,571.70	1.86%
4	单位四	18,834,466.44	1.02%
5	单位五	16,666,693.08	0.91%
合计	--	238,908,166.63	13.02%

主要客户其他情况说明

适用 不适用

公司主要供应商情况

前五名供应商合计采购金额（元）	116,780,598.00
前五名供应商合计采购金额占年度采购总额比例	19.12%
前五名供应商采购额中关联方采购额占年度采购总额比例	0.00%

公司前 5 名供应商资料

序号	供应商名称	采购额（元）	占年度采购总额比例
1	单位一	42,982,184.09	7.04%
2	单位二	21,797,399.28	3.57%
3	单位三	21,571,907.47	3.53%
4	单位四	15,546,922.12	2.54%
5	单位五	14,882,185.04	2.44%
合计	--	116,780,598.00	19.12%

主要供应商其他情况说明

适用 不适用

3、费用

单位：元

	2024 年	2023 年	同比增减	重大变动说明
销售费用	454,011,343.89	473,954,419.58	-4.21%	
管理费用	120,789,456.03	115,971,572.46	4.15%	
财务费用	-15,700,743.34	-13,979,669.45	12.31%	主要系汇率变动影响所致
研发费用	340,239,100.21	347,429,234.23	-2.07%	

4、研发投入

适用 不适用

主要研发项目名称	项目目的	项目进展	拟达到的目标	预计对公司未来发展的影响
六分钟步行试验系统	推出新产品	注册中	六分钟步行试验产品的推出有利于丰富拓展心电产品领域的产品种类，目标科室从心电常规科室覆盖至康复相关领域，能进一步强化公司心电产品线多领域发展的优势和品牌影响力。	开扩心电心品类，布局心康领域，为后续公司发展心康领域积累经验。
Nano OB Assist	推出新产品	开发中	与盖茨基金会、GHL 合作项目，开发一款基于手持超声的产前智能筛查工具，利用基于深度学习的神经网络从盲扫的超声视频里识别出产前胎儿	开拓超声新品类，拓展新的应用场景和新的市场。

			诊断参数，辅助识别产妇和胎儿的早期风险，帮助提升中低收入国家妇女儿童健康水平。	
Acclarix Nano 系列手持式全数字超声诊断仪	推出新产品	国际已上市	手持式超声，包括凸阵、线阵等各个型号，系公司重点布局和打造的手持超声解决方案，搭载乾坤成像平台和理邦灵犀人工智能解决方案，在诸多应用领域提供智能化手持超声解决方案。	开拓超声新品类，进入手持超声市场领域。
Acclarix GX9 系列平板式全数字超声诊断系统	推出新产品	国内已上市	全触摸屏的平板式彩超，包括诸多型号，搭载乾坤成像平台和理邦灵犀人工智能解决方案，在产时、妇科、重症、麻醉等领域提供智能化的全触摸彩超解决方案。	开拓新品类，在产科的产房及妇科的日间手术室等超声应用新领域进行拓展，借助公司在产科和妇科的品牌影响力，加速超声产品的布局。
Acclarix LX6(2025)系列推车式全数字彩色超声诊断系统	推出新产品	开发中	推出一款域成像的高性价比推车式彩超，抢占市场，弥补现有产品的不足。	丰富超声产品系列，填补公司在国际中端推车产品中的空白、提高国内推车式产品的竞争力。
i500 系列湿式血气生化分析仪	推出新产品	国内已上市 国际已上市	实现 i500 系列湿式血气生化分析仪的开发，与公司 i15 血气生化分析仪（干式）形成合力，有效全面覆盖医院对血气的临床需求。	完善血气产品布局，增强全球市场竞争力。
H90 Vet 系列动物全自动血细胞分析仪	推出新产品	国内已上市 国际已上市	发布应用流式细胞术、核酸荧光染色技术的全新一代兽用血细胞检测产品，增加 RET 等功能参数，全面提升性能指标。	全新的技术方案，增加 RET 等功能参数，全面提升性能指标，补全中高端宠物医院产品布局，提升销量和品牌力。
iV17 系列病人监护仪	推出新产品	国内已上市 国际已上市	在 iV 系列基础上新增屏幕尺寸为 18.5 英寸的 iV17 机型，搭载成熟的 NX 软件平台，对 CPU 性能做出升级。	满足市场对于性能更强的触摸式监护仪的需求
CX/UX 系列新一代监护仪	推出新产品	国内已上市 国际已上市	1、采用高清像素及超广视角的显示方案，自适应亮度调节等设计，再简洁高效的 UI 交互系统，给医护人员舒适的使用感受。 2、采用高性能硬件平台，搭配全新开发的软件平台，在后台信息处理，网络平台连接，全局数据库搭建等方面提升。	新一代 CX/UX 系列监护仪平台的发布，丰富了公司监护产品的品类，为进一步巩固及拓展监护市场注入新活力。同时，该平台着眼于入门级市场，为医院提供高性价比的多参数监护仪解决方案。
iV100 项目	推出新产品	国际已上市	开发一款新一代的转运监护仪系列产品，其可以支持院内转运及院外的车载和机载转运，也可以配合扩展基座作为床旁监护仪使用，还可以配合公司新一代插件式监护仪。iV 系列应用于院内中高端场合，如手术室、重症监护病房等。	配合 iV 系列插件式监护仪，形成完整的新一代插件式产品族，增加 iV 系列产品在转运，急诊，手术室，重症监护等场景下的综合竞争力
心电一体化专业台车	推出新产品	国内已上市 国际已上市	开发一款能够配置双屏，高性能且有热敏打印机的高端一体化台车，完善公司的运动心电解决方案。	向市场提供一套完善的运动心电解决方案，提高理邦运动心电的整体竞争力，让公司运动心电在该领域市场上脱颖而出。
SD8 胎心/胎动多普勒仪	推出新产品	开发中	增加胎动监护功能，增强交互设计，提升孕妇体验，外型新颖、小孕周可测、方便找胎心、操作简便的胎心/胎动多普勒仪。	增加中高端机型，进一步提高电商平台的竞争力
远程实时动态心电	推出新产品	国内已上市	为远程监测、心电一张网等市场提供	扩充远程实时心电监测新

记录仪项目			终端解决方案。	品类，进一步提高心电图领域产品综合竞争力。
多道心电图机 SE-310 项目	推出新产品	开发中	推出新一代掌上心电图机，全面提高老款三道心电图机的性能和信息化接入能力。	该产品能全面提高公司三道心电图机市场竞争力，在国内心电一张网项目市场提供新的解决方案。在国际市场逐步替代老款三道心电图机。
CNS Sub-1G 模块项目	产品更新换代	国内已上市	增强胎监 Sub-1G 无线网络性能，提高设备网络连接的稳定性，避免因网络问题影响临床医护人员正常工作。	增加新一代胎监 Sub-1G 网络解决方案，提升 F 系列胎监产品综合竞争力
F12 QT 软件	产品更新换代	注册中	增加新生儿评估模式、母亲产后监护模式、TOCO-MHR，CTG 预警和分场景式应用等高价值的临床应用功能。	增加中高端机型，进一步提高产品综合竞争力，巩固公司在胎监领域的领先地位。
内窥镜摄像系统	推出新产品	国内已上市	发布了 4K 荧光、4K 高端白光、4K 白光、FHD 等全系列内窥镜摄像系统产品，全链路 4K 成像技术，准确地识别区分病变组织和正常组织，双 4K CMOS 图像采集及高灵敏度的荧光，精准显影，提供了多种高级临床应用图像算法，试用于各种临床场景，智能操控，提升临床效率。	4K 荧光、4K 白光等全系列内窥镜摄像系统产品，为妇幼线整体解决方案提供了新产品，进入微创市场新领域。
AI Holter 项目	推出新产品	国内已上市 国际已上市	AI Holter 动态心电分析软件与公司动态心电图设备联合使用，搭载公司自研心电人工智能算法，支持动态心电数据的全自动分析，包括心搏检测和分类、心律失常的自动分析、ST 段测量、起搏信号检测，并生成动态心电报告，为临床动态心电分析提供了可靠、准确、快速的解决方案，大幅提升临床分析效率。	为公司动态心电提供最新分析技术，基于人工智能算法的动态心电分析软件，提升公司动态产品的综合竞争力。

公司研发人员情况

	2024 年	2023 年	变动比例
研发人员数量（人）	728	789	-7.73%
研发人员数量占比	28.59%	29.28%	-0.69%
研发人员学历			
本科	443	468	-5.34%
硕士	231	242	-4.55%
研发人员年龄构成			
30 岁以下	267	320	-16.56%
30~40 岁	362	376	-3.72%

近三年公司研发投入金额及占营业收入的比例

	2024 年	2023 年	2022 年
研发投入金额（元）	340,239,100.21	347,429,234.23	297,535,444.53
研发投入占营业收入比例	18.55%	17.93%	17.08%
研发支出资本化的金额（元）	0.00	0.00	0.00
资本化研发支出占研发投入的比例	0.00%	0.00%	0.00%
资本化研发支出占当期净利润的比重	0.00%	0.00%	0.00%

公司研发人员构成发生重大变化的原因及影响

适用 不适用

研发投入总额占营业收入的比重较上年发生显著变化的原因

适用 不适用

研发投入资本化率大幅变动的原因及其合理性说明

适用 不适用

公司需遵守《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 4 号——创业板行业信息披露》中的“医疗器械业务”的披露要求

医疗器械产品相关情况

适用 不适用

公司以 ISO 13485 为核心，以国家及国际的法律法规、标准为准绳，建立了一套完备的质量体系，以确保产品的安全性和有效性。公司通过了美国、加拿大、澳大利亚、巴西、日本联合推动的医疗器械单一审核方案（MDSAP）的质量体系审核，产品获得中国、美国、欧盟等目标市场产品准入认证。2024 年，公司的 iV 系列监护仪、UR 系列超声波子宫复旧仪、Acclarix GX9F 系列智能产程监测系统、CX 系列监护仪、AI-SEMIP 心电分析软件、AI Holter 动态心电分析软件等产品、系统、软件及与 i500 全自动血气电解质分析仪配套使用的耗材已获得中国 NMPA 注册；同时，SD2 系列胎心多普勒仪、CX 系列监护仪、SE-1202E 心电图机、Nano 系列手持式全数字超声诊断仪、isafe A&isafe P 系列动脉采血器、SE-3012 系列&AI Holter 动态心电图工作站、i500 系列血气分析系统等产品及系统已获得欧盟医疗器械新法规下的 MDR/IVDR CE 认证；此外，iX 系列监护仪、生物刺激反馈仪（PA&PR 系列；S&Q 系列）通过 FDA 的 510(k)新产品认证。

一、医疗器械注册证明细表：

（一）报告期内处于注册申请中的医疗器械：

1) NMPA 注册

序号	医疗器械名称	注册分类	临床用途	注册所处阶段	进展情况	是否申报创新医疗器械	申报类型（首次、变更、延续）
1	多道心电图机	II	供医疗部门用于提取人体的心电波群进行形态和节律分析，供临床诊断。	技术审评	注册中	否	变更注册
2	生物刺激反馈仪	II	通过电刺激和肌电触发电刺激进行盆底功能障碍的辅助治疗。	技术审评	注册中	否	首次注册
3	全自动核酸检测分析仪	III	在临床上用于对来源于人体样本中的病原体核酸进行体外定性检测。	技术审评	注册中	否	首次注册
4	产科综合诊断监护系统	II	适用于医院产科对怀孕期间的孕妇进行脐血流监测，并通过信号电缆将床边机采集到的数据传输到系统上进行显示及数据管理，以及用于建立孕妇档案、自动进行高危评分，对高危孕妇进行跟踪管理。	技术审评	注册中	否	变更注册
5	多道心电图机	II	供医疗部门用于提取人体的心电波群进行形态和节律分析，供临床诊断。	技术审评	注册中	否	首次注册

6	六分钟步行试验系统	II	六分钟步行试验系统可通过无线连接，接收经验证的多参数（心电，血压，血氧，呼吸，脉率）采集硬件设备实时上发的生理参数，可以对数据进行管理，查看，传输和存储，不用于自动诊断。	技术审评	注册中	否	首次注册
7	病人监护仪	III	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	技术审评	注册中	否	首次注册
8	血氧饱和度监测仪	II	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	技术审评	注册中	否	变更注册
9	指式血氧仪	II	适用于估计患者的动脉血氧饱和度和脉率。	技术审评	注册中	否	变更注册
10	病人监护仪	III	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	技术审评	注册中	否	变更注册
11	便携式全数字彩色超声诊断系统	III	适用于临床超声检查。	技术审评	注册中	否	首次注册
12	便携式全数字彩色超声诊断系统	III	适用于临床超声检查。	技术审评	注册中	否	首次注册
13	手持式全数字超声诊断仪	II	适用于临床超声检查。	技术审评	注册中	否	首次注册
14	超声影像管理系统软件	II	适用于对医学影像设备输出的影像信号进行采集、传输、处理、存储，用于影像的数字化管理。	技术审评	注册中	否	首次注册
15	直肠电极	II	用于传递电刺激信号或盆底机电信号。	技术审评	注册中	否	变更注册
16	全自动磁敏荧光免疫分析仪	II	与深圳博识诊断技术有限公司生产的适配试剂联合使用，用于体外定量检测人体样本中分析物含量。	技术审评	注册中	否	首次注册

2) CE 注册

序号	医疗器械名称	注册分类	临床用途	注册所处阶段	进展情况	是否申报创新医疗器械	申报类型（首次、变更、延续）
1	ECG Analysis Software	II a	The ECG Analysis Software provides automated measurements and interpretation including rhythms and morphological information for resting ECG.	技术审评	注册中	否	首次注册
2	Diagnostic Ultrasound System	II a	The Ultrasound system is intended for use by a qualified physician or allied health professional for ultrasound evaluations.	技术审评	注册中	否	首次注册
3	Blood Gas and Chemistry Test Cartridge	C	The Blood Gas and Chemistry Test Cartridge is used to detect critical analytes. (including pH, pCO ₂ , pO ₂ etc.)	技术审评	注册中	否	首次注册
4	Blood Gas and Chemistry Calibrant Fluid Pack	C	The Blood Gas and Chemistry Calibrant Fluid Pack is intended for the calibration of Blood Gas and Chemistry Analyzer to maintain the analyzer's analytical performance.	技术审评	注册中	否	首次注册

3) FDA 注册

序号	医疗器械名称	注册分类	临床用途	注册所处阶段	进展情况	是否申报创新医疗器械	申报类型（首次、变更、延续）
1	Diagnostic Ultrasound System	II	The Ultrasound system is intended for use by a qualified physician or allied health professional for ultrasound evaluations.	技术审评	注册中	否	变更注册
2	Fetal & Maternal Monitor	II	Fetal & Maternal Monitor is intended for non-invasive and invasive monitoring of fetus during antepartum examination, labor and delivery.	技术审评	注册中	否	首次注册
3	Diagnostic Ultrasound System	II	The Ultrasound system is intended for use by a qualified physician or allied health professional for ultrasound evaluations.	技术审评	注册中	否	变更注册

（二）截至报告期末已获得注册证的医疗器械：

1) NMPA 注册

序号	医疗器械名称	注册分类	临床用途	注册证发证日	注册证到期日	注册情况（报告期内首次、变更、延续、失效）	注册证号
1	单道心电图机/多道心电图机	II	适用于对人体常规心电信号进行记录及检测分析。	2020/4/7	2025/4/6	/	粤械注准 20152070261
2	多道心电图机	II	适用于对人体常规心电信号进行记录及检测分析。	2024/2/6	2025/4/6	变更注册	粤械注准 20152070262
3	数字式六道心电图机	II	主要用于医疗机构提取人体的心电波群，作临床诊断和研究。	2020/9/3	2025/9/2	/	粤械注准 20162071583
4	数字式十二道心电图机	II	主要用于医疗机构提取人体的心电波群，作临床诊断和研究。	2020/11/4	2025/11/3	/	粤械注准 20162070997
5	心电工作站	II	用于提取人体的心电波形群体进行形态和节律分析，供临床诊断和研究。	2023/4/2	2028/4/1	/	粤械注准 20182070428
6	动态心电图工作站	II	供医疗单位对心血管受检者进行动态或静态心电图检测和心脏运动负荷试验之用。	2022/6/16	2027/12/5	/	粤械注准 20172071975
7	数字式十八导心电图机	II	供医疗部门用于提取人体的心电波群进行形态和节律分析，供临床诊断和研究。	2024/11/28	2029/11/27	延续注册	粤械注准 20152070403
8	心电及生理数据管理软件	II	用于心电及生理数据的接收、存储、显示、管理和转换。	2024/12/12	2025/6/30	变更注册	粤械注准 20152210962
9	多道心电图机	II	供医疗部门用于提取人体的心电波群进行形态和节律分析，供临床诊断和研究。	2020/5/28	2025/5/27	/	粤械注准 20152071024
10	多道心电图机	II	供医疗部门用于提取人体的心电波群进行形态和节律分析，供临床诊断。	2024/12/2	2025/4/12	变更注册	粤械注准 20202070380

11	动态血压监测仪	II	用于 24 小时内设定的不同时间段里在静止情况下测量人体的收缩压、舒张压、脉率（不适用于 3 岁以下小儿、测量信息可进行有线或无线传输，供医护人员参考分析	2021/1/25	2026/1/24	/	粤械注准 20212070115
12	多参数数字遥测收发器	II	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2020/3/20	2025/3/19	/	粤械注准 20152070607
13	血氧饱和度监测仪	II	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2020/8/28	2025/8/27	/	粤械注准 20162071062
14	指式血氧仪	II	适用于估计患者的动脉血氧饱和度和脉率。	2023/3/24	2025/8/27	/	粤械注准 20162071061
15	病人监护仪	II	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2020/5/28	2025/5/27	/	粤械注准 20152070788
16	病人监护仪	II	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2023/3/1	2028/2/29	/	粤械注准 20182070200
17	生命体征监测仪	II	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2022/5/26	2027/8/3	/	粤械注准 20172071329
18	多参数健康检测仪	II	适用于医疗机构中对成人、小儿的十二导心电图、心率、脉率、无创血压、脉搏氧饱和度的检测。	2020/11/3	2025/11/2	/	粤械注准 20162071515
19	病人监护仪	II	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2023/2/2	2028/2/1	/	粤械注准 20182070180
20	病人监护仪	III	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2023/9/22	2028/1/30	/	国械注准 20183071555
21	病人监护仪	III	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2024/11/1	2029/10/31	延续注册	国械注准 20193070817
22	病人监护仪	III	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2023/11/6	2028/1/30	/	国械注准 20183071554
23	血氧传感器	II	与兼容的具有血氧测量功能的医疗设备配套使用，对患者的血氧饱和度及脉率进行测量。	2023/9/17	2028/9/16	/	粤械注准 20182070830
24	生命体征监测仪	II	适用于对患者进行无创血压、脉搏氧饱和度、脉率、体温、呼吸率的监测。	2024/3/21	2026/5/16	变更注册	粤械注准 20212070695
25	中央监护系统	II	供医疗机构对患者多种生理参数进行集中监护，管理。	2024/3/4	2026/7/17	变更注册	粤械注准 20212211106
26	产科综合诊断监护系统	II	适用于医院产科对怀孕期间的孕妇进行脐血流监测，并通过信号电缆将床边机采集到的数据传输到系统上进行显示及数据管理，以及用于建立孕妇档案、自动进行高危评分，对高危孕妇进行跟踪管理。	2024/9/25	2029/9/24	延续注册	粤械注准 20142070300

27	便携式胎心多普勒仪	II	适用于医疗单位对中、晚期孕妇进行胎心率监测。	2022/1/24	2027/6/26	/	粤械注准 20172181128
28	胎心多普勒仪	II	用于检测胎儿的心率，适用于孕妇在医疗单位或家中使用。	2023/1/16	2027/5/9	/	粤械注准 20172180778
29	超声多普勒胎儿监护仪	II	用于在围产期对胎儿进行连续监护，并在出现异常时及时提供报警信息。	2024/7/17	2029/7/16	延续注册	粤械注准 20192180807
30	超声多普勒胎儿监护系统	II	适用于围产期胎儿心率、孕妇工作压力和胎动的连续监护。	2023/9/12	2026/3/18	/	粤械注准 20162181591
31	胎儿/母亲监护仪	II	适用于医院对胎儿的胎心率、孕妇的胎动、宫缩的压力、心电、脉率、无创血压、氧饱和度、呼吸、体温进行监测。	2022/4/12	2026/1/7	/	粤械注准 20172180120
32	胎儿/母亲监护仪	II	适用于对母亲的心电、心率、无创血压、血氧饱和度、脉搏、脉率、体温、呼吸、宫缩压力以及胎儿心率、胎动进行监测。	2021/5/10	2025/7/1	/	粤械注准 20202180953
33	胎儿/母亲动态心电图检测仪	II	该产与理邦仪器生产的中央监护系统配套使用，适用于目前动态心电、心电、心率、宫缩压检测以围产期胎儿心电、心率、胎动检测，并可将检测数据上传至中央监护系统。	2023/7/5	2026/8/25	/	粤械注准 20212071233
34	中央监护系统	II	供医疗机构对患者多种生理参数进行集中监护，管理。	2022/3/22	2025/5/18	/	粤械注准 20152070444
35	电子阴道镜	II	适用于对妇科阴道进行检查和观察，不接触人体。	2022/6/20	2027/8/22	/	粤械注准 20172181487
36	电子阴道镜	II	适用于对妇科阴道进行检查和观察，不接触人体。	2024/8/13	2029/8/12	延续注册	粤械注准 20192180893
37	生物刺激反馈仪	II	通过电刺激和肌电触发电刺激进行盆底功能障碍的辅助治疗。	2024/12/23	2029/12/22	延续注册	粤械注准 20192091306
38	阴道电极	II	用于传递电刺激信号或盆底机电信号。	2020/7/24	2025/7/23	/	粤械注准 20202091093
39	生物刺激反馈仪	II	通过电刺激和肌电触发电刺激进行盆底功能障碍的辅助治疗。	2022/1/28	2027/1/27	/	粤械注准 20222090108
40	便携式全数字彩色超声诊断系统	II	适用于临床超声检查。	2024/11/14	2029/11/14	延续注册	粤械注准 20142060336
41	推车式全数字彩色超声诊断系统	II	适用于临床超声检查。	2023/8/9	2025/1/9	/	粤械注准 20152060399
42	推车式全数字彩色超声诊断系统	II	适用于临床超声检查。	2020/3/20	2025/3/19	/	粤械注准 20152060400
43	全数字超声诊断系统	II	适用于腹部、妇产科、小器官、泌尿科的临床超声检查和心血管的超声筛查。	2022/10/18	2027/10/17	/	粤械注准 20172061726

44	经颅多普勒血流分析仪	II	该仪器适用于对经颅和外周血管进行检测。仪器不适用于胎儿。	2022/9/29	2027/9/28	/	粤械注准 20172071653
45	推车式全数字彩色超声诊断系统	II	适用于临床超声检查。	2024/10/12	2029/10/11	延续注册	粤械注准 20192061107
46	便携式全数字彩色超声诊断系统	II	适用于临床超声检查。	2024/11/1	2025/3/19	变更注册	粤械注准 20152060912
47	便携式全数字彩色超声诊断系统	II	适用于临床超声检查。	2022/1/24	2025/12/10	/	粤械注准 20202062080
48	血气生化分析仪	II	体外诊断使用。	2023/6/12	2028/6/11	/	粤械注准 20142220269
49	血气生化试剂盒（干式电化学法/交流阻抗法）	II	体外诊断使用。	2022/5/31	2027/5/30	/	粤械注准 20172400932
50	血气生化试剂包	II	体外诊断使用。	2022/5/31	2027/5/30	/	粤械注准 20172400933
51	全自动血细胞分析仪	II	适用于对人体血液样本进行全血细胞计数和白细胞三分类计数。	2022/7/26	2027/9/17	/	粤械注准 20172221626
52	全程 C 反应蛋白测定试剂盒（散射比浊法）	II	体外诊断使用。	2019/7/1	2024/6/30	失效	粤械注准 20192400748
53	特定蛋白免疫分析仪	II	适用于人体血液中特定蛋白的定量测定。	2024/6/3	2029/6/2	延续注册	粤械注准 20192220632
54	全自动血细胞分析仪	II	适用于对人体血液样本进行全血细胞计数、白细胞三分群和血红蛋白浓度测量。	2021/10/9	2026/10/8	/	粤械注准 20212221387
55	全自动血细胞分析仪	II	供临床检验中血液细胞计数、血细胞五分类、血红蛋白浓度测量。	2021/8/27	2026/8/26	/	粤械注准 20212221251
56	血清淀粉样蛋白 A 测定试剂盒（散射比浊法）	II	体外诊断使用。	2021/11/11	2026/11/10	/	粤械注准 20212401553
57	数字式心电图机	II	供医疗部门用于提取人体的心电波群进行形态和节律分析，供临床诊断和分析。	2024/2/6	2027/11/29	变更注册	粤械注准 20222071820
58	动态心电血压记录仪	II	动态心电部分用于记录、分析、显示、编辑以及生成动态心电报告。 动态血压部分可在设定的不同时间段里测量成人及三岁以上小儿的收缩压、舒张压、脉率，对测量信息进行传输，供医护人员参考分析。	2022/11/30	2027/11/29	/	粤械注准 20222071823
59	病人监护仪	II	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2022/7/14	2027/7/13	/	粤械注准 20222070911
60	生物刺激反馈仪	II	通过电刺激和肌电触发电刺激进行盆底功能障碍的辅助治疗。	2022/12/19	2027/12/18	/	粤械注准 20222091982

61	超敏 C-反应蛋白测定试剂盒	II	用于检测人体血清、血浆、全血样本中 C-反应蛋白的含量。	2022/4/22	2027/4/21	/	粤械注准 20222400538
62	血压网络数据管理软件	II	用于血压数据的接收、存储、显示、管理和转换，并支持血压检查流程的管理、工作量统计以及报告打印。	2020/4/26	2025/4/25	/	粤械注准 20202210483
63	心电及生理数据管理软件	II	适用于心电图数据的测量与分析以及报告的接收、存储、显示和管理，并支持心电检查流程的管理、工作量统计以及报告打印。	2024/12/9	2025/6/8	变更注册	粤械注准 20202210786
64	动态心电网络数据管理软件	II	适用于动态心电数据的接收、存储、显示、管理和转换，并支持动态心电检查流程的管理、工作量统计以及报告打印。	2020/8/17	2025/8/16	/	粤械注准 20202211227
65	磁敏荧光免疫分析仪	II	与深圳博识诊断技术有限公司生产的磁敏免疫试剂盒配合使用，用于分析全血、血清、血浆中的分析物；与深圳博识诊断技术有限公司生产的微流控荧光免疫试剂盒配合使用，用于分析全血、血浆中的分析物。	2024/9/26	2029/9/25	延续注册	粤械注准 20152220469
66	肌钙蛋白 I/肌红蛋白/肌酸激酶同工酶（cTnI/Myo/CK-MB）检测试剂盒（磁敏免疫法）	II	本试剂盒用于检测人血清、血浆或全血中肌钙蛋白 I、肌红蛋白、肌酸激酶同工酶的含量。	2020/10/14	2025/3/19	/	粤械注准 20152401055
67	肌钙蛋白 I/N 末端脑钠肽前体（cTnI/NT-proBNP）检测试剂盒（磁敏免疫法）	II	本试剂盒用于定量检测人血清、血浆或全血中的肌钙蛋白 I、N 末端脑钠肽前体的含量。	2020/10/14	2025/3/19	/	粤械注准 20152401056
68	降钙素原（PCT）测定试剂盒（磁敏免疫法）	II	本试剂盒用于定量检测人血清、血浆或全血中的降钙素原的含量。	2022/9/30	2027/9/29	/	粤械注准 20172401656
69	脂蛋白相关磷脂酶 A2（Lp-PLA2）检测试剂盒（磁敏免疫法）	II	本试剂盒用于定量检测人血清、血浆或全血中的脂蛋白相关磷脂酶 A2 的含量。	2022/9/30	2027/9/29	/	粤械注准 20172401657
70	D-二聚体（D-Dimer）测定试剂盒（磁敏免疫法）	II	本试剂盒用于定量检测人血浆或全血中的 D-二聚体的含量，不能用于静脉血栓的辅助诊断和排除诊断。	2022/9/30	2027/9/29	/	粤械注准 20172401658
71	D-二聚体/超敏 C 反应蛋白（D-Dimer/hs-CRP）测定试剂盒（磁敏免疫法）	II	本试剂盒用于定量检测人血浆或全血中的 D-二聚体、超敏 C 反应蛋白的含量。	2022/11/08	2027/11/7	/	粤械注准 20172401776
72	心脏型脂肪酸结合蛋白（H-FABP）测定试剂盒（磁敏免疫法）	II	本试剂盒用于定量检测人血清、血浆或全血中的心脏型脂肪酸结合蛋白的含量。	2022/11/08	2027/11/7	/	粤械注准 20172401777

73	心肌标志物质控液	II	用于适配免疫分析仪上心肌标志物类检测试剂的质量控制。	2023/09/04	2028/09/03	/	粤械注准 20182400794
74	心肌五项检测试剂盒(磁敏免疫法)	II	本试剂盒用于定量检测人血浆或全血中的肌钙蛋白 I (cTnI), 肌红蛋白 (Myo), 肌酸激酶同工酶 (CK-MB), N 末端脑钠肽前体 (NT-proBNP), D-二聚体 (D-Dimer) 的含量。	2023/09/04	2028/09/03	/	粤械注准 20182400795
75	高敏肌钙蛋白 I (hs-cTnI) 检测试剂盒(磁敏免疫法)	II	本试剂盒用于定量检测人血清、血浆或全血中的心肌肌钙蛋白 I 的含量。临床上主要用于心肌梗死的辅助诊断。	2023/11/28	2028/11/27	/	粤械注准 20182401015
76	感染性标志物质控液	II	用于免疫分析仪上感染性标志物类检测试剂的质量控制。	2024/7/16	2029/7/15	延续注册	粤械注准 20192400792
77	感染性标志物测定试剂盒 (磁敏免疫法)	II	本试剂盒用于定量检测人血清、血浆或全血中的降钙素原 (PCT)、C 反应蛋白 (CRP) 和白介素 6 (IL-6) 及血清淀粉样蛋白 A (SAA) 的含量。	2024/7/16	2029/7/15	延续注册	粤械注准 20192400793
78	炎症标志物联合检测试剂盒 (磁敏免疫法)	II	本试剂盒用于定量检测人血清、血浆或全血中的降钙素原 (PCT)、C 反应蛋白 (CRP) 和白介素 6 (IL-6) 及血清淀粉样蛋白 A (SAA) 的含量。	2022/7/26	2027/7/25	/	粤械注准 20222401004
79	心肺功能联合检测试剂盒 (磁敏免疫法)	II	用于定量检测人血清、血浆或全血中肌钙蛋白 I、肌红蛋白、肌酸激酶同工酶、N 末端脑钠肽前体以及血浆或全血中 D-二聚体的含量。	2022/7/26	2027/7/25	/	粤械注准 20222401003
80	心电图房颤分析软件	III	产品与本公司生产的静态心电设备配合使用, 用于静息状态下成人心电图的接收、存储、显示、管理、测量以及房颤的分析。	2023/3/7	2028/3/6	/	国械注准 20233210249
81	病人监护仪	III	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2023/6/1	2028/5/31	/	国械注准 20233070702
82	电子阴道镜	II	适用于对宫颈、阴道外阴进行放大观察	2023/6/20	2028/6/19	/	粤械注准 20232181089
83	直肠电极	II	用于传递电刺激信号或盆底机电信号。	2022/12/23	2027/12/22	/	粤械注准 20222091986
84	脉冲磁刺激仪	II	用于人体中枢神经功能和外周神经功能的检测、辅助评定及治疗	2023/5/10	2028/5/9	/	粤械注准 20232090795
85	全自动血细胞分析仪	II	体外诊断使用。	2023/4/11	2028/4/10	/	粤械注准 20232220598
86	一次性使用人体末梢血样采血器	II	用于专业人员进行人体末梢血液样本的采集, 所采集的血样供血气分析。	2023/5/24	2028/5/23	/	粤械注准 20232220875

87	血清淀粉样蛋白 A 测定试剂盒 (胶乳增强免疫散射比浊法)	II	体外诊断使用。	2024/1/15	2028/5/25	变更注册	粤械注准 20232400895
88	血气生化定标液	II	体外诊断使用。	2023/5/31	2028/5/30	/	粤械注准 20232400950
89	全程 C 反应蛋白 (hs-CRP+常规 CRP) 测定试剂盒 (胶乳增强免 疫散射比浊法)	II	体外诊断使用。	2024/1/15	2028/6/7	变更注册	粤械注准 20232400989
90	心肌五项 (cTnI/Myo/CK-MB/ BNP/D-Dimer) 质控液	II	用于深圳博识诊断技术有限公司的免疫分析仪上 心肌标志物类检测试剂的质量控制。	2023/1/20	2028/1/19	/	粤械注准 20232400148
91	心肌标志物联合检测试剂盒 (磁敏免疫法)	II	用于定量检测人血浆或全血中肌钙蛋白 I、肌红蛋 白、肌酸激酶同工酶、B 型利钠肽、D-二聚体的 含量。	2023/1/20	2028/1/19	/	粤械注准 20232400156
92	运动负荷心电图分析系统	II	用于实时检测患者运动或静息状态下的心电图变 化, 供临床诊断	2023/11/3	2028/11/2	/	粤械注准 20232071805
93	远程实时动态心电图记录仪	II	可用于动态心电图检测、心电图远程监测、静态心电 采集、运动心电图试验。	2023/12/21	2028/12/20	/	粤械注准 20232072162
94	遥测监护系统	II	预期用于监测、报警、存储, 生理参数通过无线 发送至理邦中央监护系统软件。	2023/12/19	2028/12/18	/	粤械注准 20232072141
95	血气血氧电解质分析仪	II	与本公司生产的配套试剂使用, 适用于测量人体 全血样本含量。	2023/9/21	2028/9/20	/	粤械注准 20232221585
96	一次性使用动脉采血器	III	用于采集动脉血液样本。	2024/12/27	2028/10/22	变更注册	国械注准 20233221533
97	血气生化试剂盒 (干化学法)	II	体外诊断使用。	2023/10/19	2028/10/18	/	粤械注准 20232401705
98	全自动血气电解质分析仪	II	与本公司生产的配套试剂使用, 适用于测量人体 全血样本含量。	2023/12/21	2028/12/20	/	粤械注准 20232222161
99	心肺功能联合检测试剂盒 (微 流控荧光免疫法)	II	用于定量检测人血清、血浆或全血中肌钙蛋白 I、 肌红蛋白、肌酸激酶同工酶、N 末端脑钠肽前体 以及血浆或全血中 D-二聚体的含量。	2023/09/19	2028/09/18	/	粤械注准 20232401567
100	心肺功能联合检测试剂盒 (微 流控荧光免疫法)	II	用于定量检测人血清、血浆或全血中肌钙蛋白 I、 肌红蛋白、肌酸激酶同工酶以及血浆或全血中 B 型利钠肽、D-二聚体的含量。	2023/9/21	2028/9/20	/	粤械注准 20232401587
101	炎症标志物联合检测试剂盒 (微流控荧光免疫法)	II	本试剂盒用于定量检测人血清、血浆或全血中的 降钙素原 (PCT)、C 反应蛋白 (CRP) 和白介素 6 (IL-6) 及血清淀粉样蛋白 A (SAA) 的含量。	2023/09/19	2028/09/18	/	粤械注准 20232401568
102	动态心电图分析软件	III	该产品与理邦动态心电图设备或经验证的动态心 电图设备联合使用, 在医疗机构中辅助执业医师 分析成人动态心电图数据。	2024/4/17	2029/4/16	首次注册	国械注准 20243210715

103	病人监护仪	II	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2024/3/6	2029/3/5	首次注册	粤械注准 20242070327
104	血压计	II	本设备用于成人血压及脉率的测量、显示、数据存储和回顾，可在医疗机构或者家庭环境中使用。	2024/5/28	2029/5/27	首次注册	粤械注准 20242070706
105	超声波子宫复旧仪	II	促进产后子宫复旧。	2024/1/16	2029/1/15	首次注册	粤械注准 20242180095
106	血气、电解质和代谢物测定试剂盒（电极法）	II	体外诊断使用。	2024/4/26	2029/4/25	首次注册	粤械注准 20242400601
107	血气、电解质和代谢物定标液	II	体外诊断使用。	2024/5/9	2029/5/8	首次注册	粤械注准 20242400638
108	病人监护仪	III	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2024/7/23	2029/7/22	首次注册	国械注准 20243071294
109	病人监护仪	II	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2024/7/31	2029/7/30	首次注册	粤械注准 20242071016
110	心电分析软件	III	与经验证的静态心电设备配合使用，用于成人和儿童静息状态下心电图的接收、存储、显示、管理以及分析。	2024/8/23	2029/8/22	首次注册	国械注准 20243211562
111	平板式全数字彩色超声诊断系统	II	适用于临床超声检查	2024/8/29	2029/8/28	首次注册	粤械注准 20242061149
112	遥测监护系统	III	预期用于监测、报警、存储，生理参数通过无线发送至理邦中央监护系统软件。	2024/9/23	2029/9/22	首次注册	国械注准 20243071865
113	内窥镜摄像系统	II	在医疗机构中使用，用于内窥镜诊断和/或治疗/手术中，为内窥镜观察人体体腔的视场区域提供观察用照明，配合已在中国批准上市且应用部位一致的咪啉菁绿使用。	2024/9/26	2029/9/25	首次注册	粤械注准 20242061261
114	医用内窥镜冷光源	II	预期与医用内窥镜配合使用，适用于在微创内窥镜手术中提供实时的可见光影像；预期与医用内窥镜、荧光造影剂咪啉菁绿(ICG)配合使用，适用于在微创内窥镜手术中提供实时的可见光影像及近红外荧光影像。	2024/9/26	2029/9/25	首次注册	粤械注准 20242061260
115	病人监护仪	II	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2024/10/30	2029/10/29	首次注册	粤械注准 20242071433
116	病人监护仪	III	预期用于监测、显示、回顾、存储、报警和传输人体的生命特征信息。	2024/11/21	2024/11/20	首次注册	国械注准 20243072341
117	全自动血细胞分析仪	II	供临床检验中血液细胞计数、白细胞五分类、血红蛋白浓度测量、网织红细胞测量、有核红细胞测量。	2024/11/25	2029/11/24	首次注册	粤械注准 20242221565

118	炎症标志物联合测定试剂盒 (磁敏微流控荧光免疫法)	II	本试剂盒用于定量检测人血清、血浆或全血中的降钙素原 (PCT)、C 反应蛋白 (CRP)、白介素 6 (IL-6)、血清淀粉样蛋白 A (SAA) 及肝素结合蛋白 (HBP) 的含量。	2024/11/15	2029/11/14	首次注册	粤械注准 20242401539
119	炎症标志物联合测定试剂盒 (磁敏微流控荧光免疫法)	II	本试剂盒用于定量检测人血清、血浆或全血中的降钙素原 (PCT)、白介素 6 (IL-6) 及肝素结合蛋白 (HBP) 的含量。	2024/11/15	2029/11/14	首次注册	粤械注准 20242401540
120	可溶性生长刺激表达基因 2 蛋白/N 末端脑钠肽前体 (sST2/NT-proBNP) 测定试剂盒 (磁敏微流控荧光免疫法)	II	本试剂盒用于定量检测人血清、血浆或全血中的 sST2 和 NT-proBNP 的含量。	2024/10/22	2029/10/21	首次注册	粤械注准 20242401396

2) CE 注册

序号	医疗器械名称	注册分类	临床用途	注册证发证日	注册证到期日	注册情况
1	Electrocardiograph	Ila	Electrocardiograph is intended to acquire ECG signals from adult and pediatric patients through body surface ECG electrodes.	2024/12/25	2026/2/17	MDR 下新认证产品列表变化: 新增 SE-1202E Electrocardiograph
2	Ultrasonic Pocket Doppler	Ila	It is intended for the detection of fetal heart rate.	2024/04/15		MDR 下新认证产品列表变化: 新增 SD2 系列 Ultrasonic Pocket Doppler
3	Ultrasonic TableTop Doppler	Ila	Ultrasonic TableTop Doppler is intended to be used by health care professionals including registered nurses, practical nurses, midwives, ultrasound technicians, and physician assistants.	2022/5/31		/

4	Digital Ultrasonic Diagnostic Imaging System	Ila	Diagnostic ultrasound system is applicable for ultrasound evaluation in hospitals and clinics.	2022/5/31		/
5	Diagnostic Ultrasound System	Ila	The Ultrasound system is intended for use by a qualified physician or allied health professional for ultrasound evaluations.	2024/7/20		MDR 下新认证产品列表变化: 新增 Nano EXP 系列 Diagnostic Ultrasound System
6	Ultrasonic Transducer	Ila	The ultrasonic Transducer is intended for use along with diagnostic ultrasound system by a qualified physician or allied health professional for ultrasound evaluation	2024/11/27		MDR 下新认证产品列表变化: 新增产品 Ultrasonic Transducer
7	Biofeedback and Stimulation System	Ila	The Biofeedback and Stimulation System collects, analyzes patients' surface electromyography or stress signal and performs biofeedback, treating muscular dysfunction, promoting blood circulation and providing analgesia and tissue metabolism by electrical stimulation and EMG-electrical stimulation.	2022/5/31		/
8	Telemetry Transmitter	Iib	Telemetry transmitter is intended to monitor physiological parameters.	2022/5/31		/

9	Temperature Probe	Ila	The temperature probes are intended to be used for body temperature measurement, which are applied to the skin or to the rectum.	2024/04/15		MDR 下新认证产品列表变化: 新增新型号 Temperature Probe
10	Finger Oximeter	Ila	It is intended for spot-checking of adult and pediatric patient	2022/5/31		/
11	SPO2 sensor	Ilb	The SpO2 sensors are intended to be used for estimating arterial oxygen haemoglobin saturation and pulse rate on patients by connecting to the patient monitor.	2022/5/31		/
12	PC ECG	Ila	It is to acquire resting ECG signals from adult and pediatric patients through body surface ECG electrodes.	2022/5/31		/
13	Holter System	Ila	Holter System is intended to record, analyze, display, edit and generate report of ambulatory ECG	2024/11/04		MDR 下新认证产品列表变化: 新增 SE-3012 系列 & AI Holter 系列 Holter System

14	Ambulatory Blood Pressure Monitor	Ila	The Ambulatory Blood Pressure Monitor is capable of measuring systolic and diastolic blood pressures, and pulse of adult patients over a preprogrammed period of time.	2022/5/31		/
15	Fetal Monitor	Ilb	Fetal Monitor is intended for monitoring of fetus during antepartum examination, labor and delivery.	2022/5/31		/
16	Central Monitoring System	Ilb	Central Monitoring System is a medical information device widely applied in clinical monitoring field.	2022/5/31		/
17	Fetal & Maternal Monitor	Ilb	Fetal & Maternal Monitor is intended for non-invasive and invasive monitoring of fetus during antepartum examination, labor and delivery.	2022/5/31		/
18	Patient Monitor	Ilb	The monitors are intended to be used for monitoring, storing, recording and reviewing of, and to generate alarms for, multiple physiological parameters of adults, pediatrics and neonates.	2024/06/28		MDR 下新认证产品列表变化: 新增 CX&UX 系列 Patient Monitor

19	Vital Signs Monitor	IIb	The monitor is intended to be used for monitoring, storing, recording, and reviewing of, and to generate alarms for, multiple physiological parameters of adults, pediatrics and neonates.	2022/5/31		/
20	Pulse Oximeter	IIb	The oximeter is intended for continuous monitoring or spot-checking	2022/5/31		/
21	Fetal Telemetry System	IIb	It is intended for monitoring, displaying and transferring of multiple physiological parameters for fetus and pregnant women.	2022/5/31		/
22	EMG/Stimulation sensor	IIa	EMG/Stimulation Sensor is used to collect the pelvic floor EMG (vagina) signal of the patient and perform electrical stimulation.	2022/5/31		/
23	Holter ECG and ABP system	IIa	The Ambulatory ECG System is intended to record, analyze, display, edit and generate report of ambulatory ECG. The Ambulatory Blood Pressure System is capable of measuring systolic and diastolic blood pressures, and pulse of adults and pediatrics over a preprogrammed period of time.	2022/12/12		/

24	ECG analysis software	IIa	The ECG Analysis Software is intended to receive, store, display and manage the data and/or report about resting ECG, ambulatory ECG and ambulatory blood pressure. The software is also capable of ECG test process management, workload statistics, and report printing.	2023/08/04		/
25	Telemetry Monitor	IIb	The product is intended for monitoring, displaying, reviewing, storing, alarming, and transferring of multiple physiological parameters connecting to Central Monitoring System.	2023/10/31		/
26	Blood Sampler	IIa	The Blood Sampler is intended to collect arterial blood sample.	2024/10/17		MDR 下新认证产品列表变化: 新增 isafeA 系列& isafeP 系列 Blood Sampler
27	Blood Gas and Chemistry Test Cartridge	C	The Blood Gas and Chemistry Test Cartridge is used to detect critical analytes. (including pH, pCO ₂ , pO ₂ etc.)	2024/11/14	2028/11/05	IVDR 下产品变更: Blood Gas and Chemistry Test Cartridge 产品变更
28	Blood Gas and Chemistry Test Cartridge	B	The Blood Gas and Chemistry Test Cartridge is used to detect electrolytes.	2023/11/06	2028/11/05	/

29	Blood Gas and Chemistry Calibrant Fluid Pack	C	The Blood Gas and Chemistry Calibrant Fluid Pack is intended for the calibration of Blood Gas and Chemistry Analyzer to maintain the analyzer's analytical performance.	2024/12/26		IVDR 下产品变更: Blood Gas and Chemistry Calibrant Fluid Pack 产品变更
30	Blood Gas and Chemistry Controls	C	The Blood Gas and Chemistry Controls monitor values on Blood Gas and Chemistry Analyzer to ensure the analyzer's performance.	2024/12/26		IVDR 下产品变更: Blood Gas and Chemistry Controls 产品变更
31	Hematology Analyzer	B	The Hematology Analyzer is used for hematology analysis.	2024/09/27	2028/11/05	IVDR 下产品变更: Hematology Analyzer 产品变更
32	Hematology Calibrator	B	The Hematology Calibrator is intended for the calibration of Hematology Analyzer to maintain the analyzer's analytical performance.	2023/11/06		/
33	Hematology Control	B	The Hematology Control monitor values on Hematology Analyzer to ensure the analyzer's performance.	2024/07/25		IVDR 下产品变更: Hematology Control 产品变更

3) FDA 注册

序号	医疗器械名称	注册分类	临床用途	注册证发证日	注册证到期日	注册情况 (首次、变更、延续注册)
----	--------	------	------	--------	--------	-------------------

1	Fetal Monitor	II	Fetal Monitor is intended for monitoring of fetus during antepartum examination, labor and delivery.	2004/9/2	永久有效	/
2		II		2007/12/28	永久有效	/
3		II		2008/11/7	永久有效	/
4		II		2011/1/9	永久有效	/
5	Ultrasonic Pocket Doppler	II	It is intended for the detection of fetal heart rate.	2004/5/25	永久有效	/
6		II		2008/3/11	永久有效	/
7		II		2010/8/10	永久有效	/
8		II		2015/2/6	永久有效	/
9		II		2018/6/6	永久有效	/
10	Ultrasonic Tabletop Doppler	II	Ultrasonic TableTop Doppler is intended to be used by health care professionals including registered nurses, practical nurses, midwives, ultrasound technicians, and physician assistants, by prescription from licensed physicians in hospitals, clinics and private offices.	2009/11/10	永久有效	/
11		II		2010/10/28	永久有效	/
12		II		2016/1/29	永久有效	/
13	Fetal & maternal monitor	II	Fetal & Maternal Monitor is intended for non-invasive and invasive monitoring of fetus during antepartum examination, labor and delivery.	2008/11/26	永久有效	/
14		II		2010/11/10	永久有效	/
15		II		2015/7/1	永久有效	/
16		II		2018/8/30	永久有效	/
17	Central Monitoring System	II	Central Monitoring System is a medical information device widely applied in clinical monitoring field.	2011/1/4	永久有效	/
18		II		2015/3/30	永久有效	/
19		II		2017/9/6	永久有效	/
20	Electrocardiograph	II	Electrocardiograph is intended to acquire ECG signals from adult and pediatric patients through body surface ECG electrodes.	2009/7/24	永久有效	/
21		II		2010/12/2	永久有效	/
22		II		2017/2/15	永久有效	/
23		II		2018/1/24	永久有效	/
24		II		2017/9/25	永久有效	/
25		II		2009/6/3	永久有效	/
26		II		2010/4/1	永久有效	/

27		II		2014/2/25	永久有效	/
28		II		2012/3/16	永久有效	/
29		II		2021/10/1	永久有效	/
30		II		2022/4/8	永久有效	/
31		II		2023/07/31	永久有效	/
32	Holter ECG and ABP system	II	The Ambulatory ECG System is intended to record, analyze, display, edit and generate report of ambulatory ECG. The Ambulatory Blood Pressure System is capable of measuring systolic and diastolic blood pressures, and pulse of adults and pediatrics over a preprogrammed period of time.	2023/09/25	永久有效	/
33	Ambulatory Blood Pressure Monitor	II	The Ambulatory Blood Pressure Monitor is capable of measuring systolic and diastolic blood pressures, and pulse of adult patients over a preprogrammed period of time.	2021/10/1	永久有效	/
34		II		2009/10/22	永久有效	/
35	PC ECG	II	It is to acquire resting ECG signals from adult and pediatric patients through body surface ECG electrodes.	2010/12/3	永久有效	/
36		II		2013/11/22	永久有效	/
37		II		2016/2/5	永久有效	/
38	Electrocardiograph	II		Electrocardiograph is intended to acquire ECG signals from adult and pediatric patients through body surface ECG electrodes.	2017/6/2	永久有效
39	Holter System	II	Holter System is intended to record, analyze, display, edit and generate report of ambulatory ECG.	2016/1/27	永久有效	/
40	PC ECG	II	PADECG is to acquire resting ECG signals from adult and pediatric patients through body surface ECG electrodes.	2016/7/1	永久有效	/
41		II		2009/6/19	永久有效	/
42	Digital Ultrasonic Diagnostic Imaging System	II	The Ultrasound system is intended for use by a qualified physician or allied health professional for ultrasound evaluations.	2011/4/1	永久有效	/
43		II		2013/9/17	永久有效	/
44		II		2012/10/12	永久有效	/
45		II		2013/2/8	永久有效	/
46		II		2015/2/20	永久有效	/
47	Diagnostic Ultrasound System	II	The Ultrasound system is intended for use by a qualified physician or allied health professional for ultrasound evaluations.	2017/11/15	永久有效	/
48		II		2018/4/13	永久有效	/
49		II		2017/9/29	永久有效	/

50		II		2015/5/6	永久有效	/
51		II		2016/5/31	永久有效	/
52		II		2016/4/4	永久有效	/
53		II		2017/1/31	永久有效	/
54		II		2017/7/18	永久有效	/
55		II		2018/5/24	永久有效	/
56		II		2017/8/18	永久有效	/
57		II		2019/3/28	永久有效	/
58		II		2019/11/28	永久有效	/
59		II		2020/5/21	永久有效	/
60		II		2021/1/25	永久有效	/
61	Vital Signs Monitor	II	The monitor is intended to be used for monitoring, storing, recording, and reviewing of, and to generate alarms for, multiple physiological parameters of adults, pediatrics and neonates.	2009/5/14	永久有效	/
62		II		2010/12/10	永久有效	/
63		II		2010/12/27	永久有效	/
64		II		2012/2/14	永久有效	/
65		II		2013/9/5	永久有效	/
66		II		2018/12/21	永久有效	/
67		II		2021/1/28	永久有效	/
68		II		2024/3/8	永久有效	变更注册
69	Pulse Oximeter	II	The oximeter is intended for continuous monitoring or spot-checking	2009/12/4	永久有效	/
70	Patient Monitor	II	The monitors are intended to be used for monitoring, storing, and reviewing of, and to generate alarms for, multiple physiological parameters of adults, pediatrics and neonates	2011/7/1	永久有效	/
71		II		2012/2/1	永久有效	/
72		II		2012/2/6	永久有效	/
73		II		2012/5/21	永久有效	/
74		II		2016/12/22	永久有效	/
75		II		2014/3/20	永久有效	/

76		II		2016/4/29	永久有效	/
77		II		2020/4/2	永久有效	/
78		II		2021/1/23	永久有效	/
79		II		2022/8/12	永久有效	/
80		II		2024/4/19	永久有效	首次注册
81		II		2024/6/28	永久有效	变更注册
82	Telemetry Transmitter	II	Telemetry transmitter is intended to monitor physiological parameters.	2017/2/3	永久有效	/
83	MFM-CMS Central Monitoring System	II	MFM-CMS Central Monitoring System is a medical information device widely applied in clinical	2013/6/21	永久有效	/
84		II		2024/2/5	永久有效	变更注册
85	Video Colposcope	II	video colposcope is intended for gynecological examination	2015/12/1	永久有效	/
86	Stimulation System	II	The Stimulation System can treat muscular dysfunction, promote blood circulation and provide analgesia by electrical stimulation.	2024/5/16	永久有效	首次注册
87	Blood Gas and Chemistry Analysis System	II	The system is intended for in-vitro diagnostic use only by trained health care professionals in a laboratory environment, near patient or point-of-care settings.	2016/7/15	永久有效	/

5、现金流

单位：元

项目	2024 年	2023 年	同比增减
经营活动现金流入小计	2,065,990,172.76	2,112,606,133.90	-2.21%
经营活动现金流出小计	1,694,629,530.58	1,961,641,873.02	-13.61%
经营活动产生的现金流量净额	371,360,642.18	150,964,260.88	145.99%
投资活动现金流入小计	503,986,994.15	403,066,955.41	25.04%
投资活动现金流出小计	577,679,580.76	451,095,828.58	28.06%
投资活动产生的现金流量净额	-73,692,586.61	-48,028,873.17	-53.43%
筹资活动现金流入小计		208,228.62	-100.00%
筹资活动现金流出小计	128,794,629.63	127,745,635.87	0.82%
筹资活动产生的现金流量净额	-128,794,629.63	-127,537,407.25	-0.99%
现金及现金等价物净增加额	180,159,322.21	-19,137,483.97	1,041.40%

相关数据同比发生重大变动的主要影响因素说明

适用 不适用

经营活动产生的现金流量净额较去年同期增加 145.99%，主要系本期购买商品及支付税费的现金减少所致。

现金及现金等价物净增加额较去年同期增加 1,041.40%，主要系本期经营活动产生的现金流量净额增加所致。

报告期内公司经营活动产生的现金净流量与本年度净利润存在重大差异的原因说明

适用 不适用

主要是报告期内公司应付账款增加、存货减少，导致报告期内经营活动现金净流量增加，计提商誉减值准备、折旧摊销费用导致本年度净利润下降，从而导致报告期内公司经营活动产生的现金净流量与本年度净利润存在较大差异。

五、非主营业务情况

适用 不适用

单位：元

	金额	占利润总额比例	形成原因说明	是否具有可持续性
投资收益	1,797,115.41	1.08%	主要为理财收益及权益法确认长期股权投资损益调整	否
公允价值变动损益	-1,025,990.49	-0.62%	主要为本公司持有的金融资产公允价值变动	否
资产减值	-16,340,908.79	-9.85%	主要为商誉减值准备及存货跌价准备	否
营业外收入	2,922,033.96	1.76%	主要为无法支付款项的核销等	否
营业外支出	1,821,117.44	1.10%	资产报废及其他	否
其他收益	40,257,176.26	24.26%	主要为政府补助和软件退税	软件退税具有持续性
信用减值损失	-2,544,374.85	-1.53%	应收账款坏账准备计提	是

六、资产及负债状况分析

1、资产构成重大变动情况

单位：元

	2024 年末		2024 年初		比重增减	重大变动说明
	金额	占总资产比例	金额	占总资产比例		
货币资金	1,123,799,045.12	46.88%	941,710,861.28	42.54%	4.34%	主要系本期购买商品及支付税费的现金减少所致
应收账款	145,953,596.03	6.09%	144,709,338.03	6.54%	-0.45%	
存货	351,912,330.97	14.68%	400,447,472.28	18.09%	-3.41%	主要系本期采购减少所致
长期股权投资	7,845,305.06	0.33%	9,956,518.42	0.45%	-0.12%	
固定资产	444,141,739.16	18.53%	460,519,011.77	20.80%	-2.27%	
在建工程	119,996,520.83	5.01%	24,716,281.75	1.12%	3.89%	系本期理邦仪器产业大厦投入增加所致
使用权资产	17,924,932.71	0.75%	17,967,559.40	0.81%	-0.06%	
合同负债	46,415,041.83	1.94%	38,085,184.51	1.72%	0.22%	
租赁负债	11,093,330.79	0.46%	11,090,068.14	0.50%	-0.04%	
预付账款	25,468,854.99	1.06%	26,734,867.72	1.21%	-0.15%	
无形资产	70,248,006.79	2.93%	82,103,505.13	3.71%	-0.78%	
应付账款	179,512,066.30	7.49%	90,330,652.59	4.08%	3.41%	主要系应付在建工程款增加所致
其他应付款	28,578,163.74	1.19%	30,687,681.20	1.39%	-0.20%	

境外资产占比较高

适用 不适用

2、以公允价值计量的资产和负债

适用 不适用

单位：元

项目	期初数	本期公允价值变动损益	计入权益的累计公允价值变动	本期计提的减值	本期购买金额	本期出售金额	其他变动	期末数
金融资产								
1. 交易性金融资产（不含衍生金融资产）	0.00				500,000.00	500,000.00		0.00
5. 其他非流动金融资产	37,216,136.93	-1,025,990.49						36,190,146.44
上述合计	37,216,136.93	-1,025,990.49			500,000.00	500,000.00		36,190,146.44
金融负债	0.00							0.00

报告期内公司主要资产计量属性是否发生重大变化

是 否

3、截至报告期末的资产权利受限情况

截至报告期末资产权利受限的资金为 326,131.61 元，主要为电商平台不可随意支取的资金、保函保证金。

七、投资状况分析

1、总体情况

适用 不适用

2、报告期内获取的重大的股权投资情况

适用 不适用

3、报告期内正在进行的重大的非股权投资情况

适用 不适用

4、金融资产投资

(1) 证券投资情况

适用 不适用

公司报告期不存在证券投资。

(2) 衍生品投资情况

适用 不适用

公司报告期不存在衍生品投资。

5、募集资金使用情况

适用 不适用

公司报告期无募集资金使用情况。

八、重大资产和股权出售

1、出售重大资产情况

适用 不适用

公司报告期末未出售重大资产。

2、出售重大股权情况

适用 不适用

九、主要控股参股公司分析

适用 不适用

公司报告期内无应当披露的重要控股参股公司信息。

十、公司控制的结构化主体情况

适用 不适用

十一、公司未来发展的展望

（一）公司未来发展战略

公司的企业愿景为成为优秀的从事人类健康产业的国际型公司，提供有价值的、创新的、高质量的产品和服务，为人类健康和社会文明发展做出贡献。公司立足于健康产业，具有全球视野、持续创新能力和卓越服务，已成为一家国际知名的医疗健康产品、解决方案和服务供应商。未来，公司将继续坚持“创新性、平台型、国际化”的发展战略，凭借科技和先进技术，开发以客户为中心的、能够切实满足客户需要的产品，丰富和完善解决方案，让更多的客户以拥有理邦产品为荣。此外，公司还将及时把握国内外医疗行业快速发展的有利契机，依托公司的技术、市场、团队和品牌等优势，着力创新发展，围绕产业链的各个环节寻求兼并重组、强强联合的发展机会，进一步提高公司的价值，实现全体股东利益的最大化。

（二）2025 年经营计划

1、坚持创新研发，提升产品硬实力

公司将继续创新研发，保持研发的持续性投入，围绕自身技术优势和研发积累，结合行业发展趋势和新兴技术，依托现有的研发中心做好新品开发和原有产品的换代升级。一方面，源于临床所需开发多样化新品，为客户提供贴近临床需求的优质产品和高端产品；另一方面，顺应医疗科技发展潮流，结合人工智能、物联网技术，开发智能化与数字化的产品，推动智慧医疗的发展。同时，公司还将继续探索“产学研医”协同创新的研发模式，在自主研发与创新的同时，积极寻求与国内外顶尖院校、研究所、专家开展技术合作。

2、积极开拓市场，加速全球化布局

公司将在继续优化现有营销体系的基础上，加大市场开拓力度，借助海外子公司和国内办事处的本地化优势，进一步促进公司全球营销网络的不断完善。一方面，深耕现有市场，挖掘潜在增长和机会，依托高性能产品和优质服务，加快高技术含量产品的市场布局，培养客户粘性，提升市场吸引力；另一方面，积极开拓具备较高经济增长潜力和消费能力的新兴市场，稳步扩大市场份额。同时，积极挖掘各细分市场潜力，进一步巩固细分市场地位，在开拓新市场领域的同时，对已有市场份额进行维护，并依托营销体系和客户服务体系的建设，进一步提升客户服务的广度、深度及响应速度。此外，公司还将通过参与或组织行业会议、学术研讨会及国内外行业展会等方式直接与医学专家、客户进行沟通交流，及时了解国际前沿技术动态和市场需求，为公司进一步提高市场竞争力和扩大市场占有率提供有力的市场和渠道保障。

3、强化内部治理，推动高效化运营

公司将继续强化内部治理，从原料采购、生产经营、行政管理及信息披露等多方面进行管控，持续提升公司各环节的管理效率，满足公司日常经营发展的需要。一方面，持续优化组织结构，依据自身的发展情况、战略规划以及市场环境的变化适时调整组织架构，明确各部门职能边界，确保各部门之间分工明确、协同合作，提升公司团队的工作效率；另一方面，强化内部管理，营造有序高效的运营环境，通过完善管理制度，规范业务流程，强化内部审计，确保公司运营的合规性、透明性和高效性，促进公司运营活动有序开展。同时，探索创新性的管理模式，利用信息技术整合资源，提升信息利用效率。

4、坚持内培外引，加强人才梯队建设

公司将继续通过“内培+外引”的双轨机制，加强人才梯队建设，并持续完善绩效考核体系和长效激励机制，增强员工的主观能动性，营造一个积极高效的工作氛围。一方面，重视内部人才的培养和挖掘，根据发展战略和人力资源规划，制定系统化培养计划，建立多元化的培训体系，满足员工不同层次、不同领域的成长需求，有针对性地选拔和培养一批具备潜力的后备人才；另一方面，积极引进和吸纳各类专业人才，拓宽引才渠道，制定人才引进政策，柔性引进高端人才，并与高校建立长期合作关系，吸引优秀毕业生。同时，完善现有绩效考核体系和薪酬激励机制，依据公司发展需求，制定科学的岗位考核目标，并积极推行人才激励措施，制定具有市场竞争力的薪酬结构，提高员工凝聚力和积极性。

5、探索新兴技术，深度拓展智慧医疗

公司将紧跟医疗器械行业的发展趋势，继续深度拓展智慧医疗领域，丰富智能化产品和智慧解决方案，并积极探索新兴技术在医疗领域的应用，为智慧医疗发展增添强劲动力。一方面，继续以公司现有的五大硬件业务为基础，依托技术积淀和研发积累，完善算法模型，赋予医疗设备“临床思维”，打造

真正理解临床需求的具备智能分析能力的诊疗助手，并为客户提供更加贴近临床需求的、更为丰富的智慧解决方案；另一方面，着眼于智慧医疗行业的市场发展趋势，继续积极探索人工智能、大数据、物联网、云计算、5G 等新兴技术在智慧医疗领域的应用，运用新兴技术持续为公司智能医疗产品和解决方案注入新的能量。同时，公司还将收集和积累相关学科临床诊断数据知识，探索临床数据的合法深度利用，对“理邦云+大数据+人工智能”进行更深层次的研究。

（三）可能面对的风险

1、质量控制风险

医疗器械行业属于技术密集型行业，对于产品质量与技术创新能力要求较高且研发周期较长。因此在产品研发过程中，可能因原料质量不达标或新技术出现偏差而导致出现产品质量风险。一旦产生质量问题，不仅影响患者的病情，也将对公司信誉造成严重损害，进而影响公司的生存与发展。虽然公司自成立以来至今，未发生因产品质量问题导致的重大事故，但未来仍无法完全排除此类风险。

公司采取的应对措施：公司将积极顺应国家政策和监管要求，坚持做好质量管理体系的建设工作，以质量促效益，防控相结合，以形成完善的内部控制体系。同时，不断加强生产全过程质量控制和管理，确保公司经营适应监管政策变化，防范政策性风险。

2、管理风险

随着公司全球化战略的不断推进，公司经营规模和投资规模不断扩大，从而对公司在发展战略、资源整合、技术研发、质量控制、生产管理等方面提出了更高的要求，公司的经营决策、风险控制的难度不断增加。若公司内部控制制度不能得到有效执行，将可能导致内部管理失控、资产流失、业绩下滑甚至亏损等一系列问题，给公司的生产经营及销售带来一定的管理风险。

公司采取的应对措施：公司将根据全球化的发展战略，进一步优化组织结构和管理体系，加强对子公司、分公司及各个部门的科学管理，逐步建立起与企业发展相适应的运营机制和监督机制，保证公司整体运营健康、安全。公司还将持续加强企业文化建设，使集团公司内部企业价值观一致、企业经营理念和员工观念和谐一致，以健全的制度和优秀的企业文化保证公司科学、高效的运营，有效防范公司快速发展带来的管理风险。

3、关税与汇率波动风险

作为国际化的医疗器械公司，公司合并报表的记账本位币为人民币。2023 年和 2024 年，公司外销收入分别为 95,873.15 万元和 109,815.72 万元，分别占当期主营业务收入的 49.47%和 59.87%。公司外

销业务受到多方面因素的影响，其中关税和汇率波动是较为重要的影响因素。一方面，国际贸易中的关税政策变化，如中美贸易摩擦中的关税调整，会对公司的跨境贸易活动产生一定影响。另一方面，人民币兑美元的汇率波动也会对公司经营业绩产生多方面影响，具体如下：（1）公司境外销售收入占比较高，而生产环节主要在国内，主要原材料也均来自境内，人民币汇率波动会对营业收入造成一定程度的影响；（2）公司境外销售产品的主要结算货币为美元，人民币汇率波动直接影响产品的价格竞争力，从而对经营业绩造成影响；（3）人民币汇率的波动将直接影响公司的汇兑损益金额。

公司采取的应对措施：公司目前依托较为完善的全球供应链体系，灵活调配资源，优化资源配置并完善生产布局，有效应对国际贸易关税政策变化带来的挑战。同时，公司将继续推进全球多元化发展战略，在海外重要国家和地区设立子公司，深入了解用户需求，提供更优质的服务，积极与更多国家的客户开展贸易往来。在外汇风险管理方面，公司将继续强化外汇风险管理机制和对中远期汇率趋势的研究预测。公司重视对相关业务人员的外汇业务培训，提升其专业能力，为公司外汇业务决策提供有力支持。公司还将根据外汇汇率变化，及时调整内外销比例，规避汇兑风险，减少汇兑损失，增强创汇和外汇保值能力。此外，公司也将通过外汇套期保值等金融手段有效控制汇率波动风险。

4、新品市场竞争风险

公司所处的医疗器械行业，研发周期长，投资金额大，新产品研发面临较大的不确定性，如存在科研成果难以产业化、新产品未能成功注册或备案的风险。虽然公司积累了丰富的认证和注册经验，但由于各个国家注册和监管法规处于不断调整过程当中，仍存在未来个别产品不能及时注册的可能性，进而影响公司项目的收益回报。同时，部分新产品由于起步相对较晚，目前规模相对偏小、品牌影响力不足等不利因素，存在一定的市场竞争风险。

公司采取的应对措施：为了保持公司在医疗诊断设备行业的领先地位，公司一直注重在产品研发方面的资金投入。同时，密切关注主要销售国家或地区的注册和监管法规，积极进行调整确保新品及时注册或备案。面对市场竞争风险，公司将进一步扩大营销网络建设，提升品牌影响力和服务水平，同时持续开发具有技术优势且满足市场需求的产品，并不断提升产品性能，使公司产品能够快速占领市场。

十二、报告期内接待调研、沟通、采访等活动登记表

适用 不适用

接待时间	接待地点	接待方式	接待对象类型	接待对象	谈论的主要内容及提供的资料	调研的基本情况索引
2024年02月28日	上海浦东二十一世纪大厦、上海国金	其他	机构	西南证券、交银施罗德等机	《2024年2月28日-3月7日	2024-001

	中心二期			机构投资者	投资者关系活 动记录表》	
2024 年 02 月 29 日	上海浦东香格里拉 酒店、上海凯宾斯 基酒店	其他	机构			
2024 年 03 月 05 日	深圳东海朗庭酒店	其他	机构			
2024 年 03 月 07 日	公司	电话沟通	机构			
2024 年 03 月 29 日	公司	电话沟通	机构	东吴证券、西 南证券等机构 投资者	《2024 年 3 月 29 日-4 月 2 日 投资者关系活 动记录表》	2024-002
2024 年 04 月 02 日	公司	电话沟通	机构			
2024 年 04 月 12 日	“理邦仪器投资者关 系”微信小程序	网络平台 线上交流	其他	线上参与公司 2023 年度网上 业绩说明会的 投资者	《2024 年 4 月 12 日投资者关 系活动记录 表》	2024-003
2024 年 04 月 26 日	公司	电话沟通	机构	东吴证券、景 顺长城等机构 投资者	《2024 年 4 月 26 日投资者关 系活动记录 表》	2024-004
2024 年 08 月 30 日	公司	电话沟通	机构	东吴证券、西 南证券等机构 投资者	《2024 年 8 月 30 日投资者关 系活动记录 表》	2024-005
2024 年 10 月 28 日	公司	电话沟通	机构	东吴证券、西 南证券等机构 投资者	《2024 年 10 月 28 日投资 者关系活动记 录表》	2024-006

十三、市值管理制度和估值提升计划的制定落实情况

公司是否制定了市值管理制度。

是 否

公司是否披露了估值提升计划。

是 否

十四、“质量回报双提升”行动方案贯彻落实情况

公司是否披露了“质量回报双提升”行动方案公告。

是 否

第四节 公司治理

一、公司治理的基本状况

报告期内，公司严格按照《公司法》、《证券法》、《上市公司信息披露管理办法》、《深圳证券交易所创业板股票上市规则》、《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 2 号——创业板上市公司规范运作》等法律法规、规范性文件及监管部门的相关规定和要求，不断完善公司法人治理结构，建立健全公司内部管理和控制制度，持续深入开展公司治理活动，不断规范公司运作，提升公司治理水平。

（一）股东与股东大会

公司严格按照《公司法》、《上市公司股东大会规则》、《公司章程》、《股东大会议事规则》等相关法律法规、规范性文件和公司规章制度的有关规定和要求，规范地召集、召开股东大会，平等对待所有股东，并尽可能为股东参加股东大会提供便利。

报告期内，公司召开的股东大会均由公司董事会召集召开，由见证律师进行现场见证并出具法律意见书。在股东大会上充分保证各位股东有充分的发言权，确保股东对公司重大事项的知情权、参与权、表决权，使其充分行使股东合法权利。

报告期内，公司严格按照相关法律法规、规范性文件和监管部门有关的规定，应由股东大会审议的重大事项，公司均按照相应的权限审批后交由股东大会审议，不存在绕过股东大会的情况，也不存在先实施后审议的情况。

（二）公司与控股股东、实际控制人

公司控股股东和实际控制人严格按照《上市公司治理准则》、《深圳证券交易所创业板股票上市规则》、《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 2 号——创业板上市公司规范运作》、《公司章程》等相关规定和要求，规范自身行为，没有超越股东大会直接或间接干预公司的决策和经营活动，未损害公司及全体股东的利益。公司不存在控股股东占用公司资金及为控股股东提供担保的情形。公司拥有独立完整的业务和自主经营能力，在业务、人员、资产、机构、财务上独立于控股股东，公司董事会、监事会和内部机构独立运作。公司原控股股东及实际控制人为自然人张浩先生、谢锡城先生和祖幼冬先生，三人于 2010 年 8 月 12 日签订了《一致行动协议》（以下简称“协议”），三人为一致行动人，该协议于 2014 年 4 月 21 日到期后，三人经过商讨达成一致意见，不再续签一致行动协议。故自 2014 年 4 月 21 日起公司无控股股东及实际控制人。

（三）董事与董事会

公司董事会设董事 7 名，其中独立董事 3 名，董事会的人数及人员构成符合法律、法规和《公司章程》的要求。各位董事能够依据《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 2 号——创业板上市公司规范运作》、《董事会议事规则》、《独立董事工作制度》等相关规定开展工作，积极参加相关培训，熟悉相关法律法规，勤勉尽责地履行职责和义务。

公司按照《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 2 号——创业板上市公司规范运作》的要求，下设有战略委员会、审计委员会和薪酬与考核委员会三个专门委员会。专门委员会成员全部由董事组成，其中战略委员会由董事长张浩先生担任主任委员，审计委员会由独立董事苏洋先生担任主任委员，薪酬与考核委员会由独立董事李淳先生担任主任委员。除战略委员会外，审计委员会和薪酬与考核委员会中独立董事人数占比均超过二分之一，为董事会的决策提供了科学和专业的意见。各委员会依据《公司章程》和各委员会议事规则的规定履行职权，不受公司任何其他部门和个人的干预。

（四）监事与监事会

公司监事会设监事 3 名，其中职工代表监事 1 名，监事会的人数和构成符合法律、法规的要求。各位监事能够按照《公司章程》、《监事会议事规则》等规定的要求，本着对全体股东负责的态度，认真履行自己的职责，对公司重大事项、财务状况以及董事、高级管理人员履行职责的合法合规性进行监督，积极发挥监事会应有的作用，维护公司及股东的合法权益。

（五）绩效考核与激励机制

公司董事会下设的薪酬和考核委员会负责对公司的董事、监事和高级管理人员进行绩效评价。公司制订了《董事会薪酬与考核委员会工作细则》，进一步完善了董事、监事、高级管理人员绩效考评体系和薪酬制度。董事、监事、高级管理人员的聘任公开、透明，符合法律、法规的规定。

公司结合发展战略、目标及外部环境，以业务和能力为导向，按绩效贡献，聚焦核心，制定了合理的员工薪酬、激励、补贴全面薪酬管理政策，并根据岗位、任职资格等级，提供具有市场竞争力的薪酬。同时将短期、中期和长期激励有效结合，既考虑当前的薪酬竞争力，同时也从长远考虑，与公司效益直接挂钩，激活并保留核心、关键、稀缺人才。

（六）公司与投资者

公司严格按照有关法律法规及《上市公司信息披露管理办法》、《上市公司投资者关系管理工作指引》等相关要求，真实、准确、及时、公平、完整地披露信息，指定巨潮资讯网（www.cninfo.com.cn）

为公司信息披露的指定网站，《中国证券报》、《证券时报》为公司信息披露的指定报刊，确保公司所有股东能够公平地获取公司信息。同时，公司高度重视投资者关系管理，积极维护公司与投资者良好关系，通过设立投资者电话专线、传真、IR 邮箱、投资者关系管理小程序、东方财富证券上市公司官方财富号等多种渠道，采取认真回复投资者咨询、进行网上业绩说明会、更新公司业务资讯等多种形式，提高公司信息透明度，保障全体股东特别是中小股东的合法权益。

（七）内部审计制度的建立与执行

为规范经营管理，控制风险，保证经营业务活动的正常开展，公司根据《公司法》、《证券法》、《企业内部控制基本规范》等相关法律法规、规范性文件和公司规章制度有关规定和要求，结合公司的实际情况、自身特点和管理需要，制定了贯穿于公司经营管理各层面、各环节的内部控制体系，并不断完善。通过对公司各项治理制度的规范和落实，公司的治理水平不断提高，有效地保证了公司各项经营目标的实现。

公司董事会下设审计委员会，主要负责公司内部审计与外部审计之间进行沟通，并监督公司内部审计制度的实施，审查公司内部控制制度的执行情况，审查公司的财务信息等。审计委员会下设独立的审计部，审计部直接对审计委员会负责及报告工作。

（八）利益相关方

公司充分尊重和维护相关利益者的合法权益，积极与相关利益者合作，加强与各方的沟通和交流，实现股东、员工、社会等各方利益的协调平衡，共同推动公司持续、健康的发展。

公司治理的实际状况与法律、行政法规和中国证监会发布的关于上市公司治理的规定是否存在重大差异

是 否

公司治理的实际状况与法律、行政法规和中国证监会发布的关于上市公司治理的规定不存在重大差异。

二、公司相对于控股股东、实际控制人在保证公司资产、人员、财务、机构、业务等方面的独立情况

目前公司无控股股东、实际控制人。此外，公司不存在与第一大股东（张浩先生）在业务、人员、资产、机构、财务等方面不能保证独立性、不能保持自主经营能力的情况。

三、同业竞争情况

适用 不适用

四、报告期内召开的年度股东大会和临时股东大会的有关情况

1、本报告期股东大会情况

会议届次	会议类型	投资者参与比例	召开日期	披露日期	会议决议
2023 年度股东大会	年度股东大会	59.46%	2024 年 04 月 22 日	2024 年 04 月 22 日	2024-015: 2023 年度股东大会决议公告
2024 年第一次临时股东大会	临时股东大会	60.16%	2024 年 12 月 06 日	2024 年 12 月 06 日	2024-037: 2024 年第一次临时股东大会决议公告

2、表决权恢复的优先股股东请求召开临时股东大会

适用 不适用

五、公司具有表决权差异安排

适用 不适用

六、红筹架构公司治理情况

适用 不适用

七、董事、监事和高级管理人员情况

1、基本情况

姓名	性别	年龄	职务	任职状态	任期起始日期	任期终止日期	期初持股数(股)	本期增持股份数量(股)	本期减持股份数量(股)	其他增减变动(股)	期末持股数(股)	股份增减变动的原因
张浩	男	60	董事长	现任	2010年03月26日	2025年04月19日	122,038,160	0	0	0	122,038,160	
			总裁	现任	2010年03月26日	2025年04月19日						
祖幼冬	男	62	董事、副总裁、财务负责人	现任	2010年03月26日	2025年04月19日	100,104,140	0	0	0	100,104,140	
			董事会秘书	现任	2013年06月29日	2025年04月19日						
谢锡城	男	59	董事	现任	2010年03月26日	2025年04月19日	99,569,408	0	0	0	99,569,408	
			副总裁	现任	2010年03月26日	2025年04月19日						
袁世新	男	62	外部董事	现任	2023年04月19日	2025年04月19日						
李淳	男	67	独立董事	现任	2019年05月18日	2025年04月19日						
郑全录	男	76	独立董事	现任	2022年04月20日	2025年04月19日						
苏洋	男	56	独立董事	现任	2019年05	2025年04						

					月 18 日	月 19 日						
周纯	女	41	监事会主席、职工代表监事	现任	2013 年 02 月 20 日	2025 年 04 月 19 日						
汪洪潮	男	39	监事	现任	2018 年 11 月 14 日	2025 年 04 月 19 日						
周奕荣	女	31	监事	现任	2020 年 05 月 28 日	2025 年 04 月 19 日						
合计	--	--	--	--	--	--	321,711,708	0	0	0	321,711,708	--

报告期是否存在任期内董事、监事离任和高级管理人员解聘的情况

是 否

公司董事、监事、高级管理人员变动情况

适用 不适用

2、任职情况

公司现任董事、监事、高级管理人员专业背景、主要工作经历以及目前在公司的主要职责

1、董事会成员

董事长张浩先生，1964 年生，硕士，具有丰富的医疗器械行业经验和管理经验。1995 年创立深圳市理邦精密仪器有限公司（理邦仪器前身），目前担任公司总裁、战略委员会主任委员、薪酬与考核委员会委员，主管公司全面工作。

董事祖幼冬先生，1962 年生，硕士，具有丰富的医疗器械行业经验和管理经验。1995 年加入深圳市理邦精密仪器有限公司（理邦仪器前身），目前担任公司副总裁、财务负责人、董事会秘书、战略委员会委员，主管公司的财务等工作。

董事谢锡城先生，1965 年生，硕士，一直从事研发相关工作，在产品开发方面具有丰富的工作经验。1995 年创立深圳市理邦精密仪器有限公司（理邦仪器前身），目前担任公司副总裁、战略委员会委员，主管公司的研发工作。

董事袁世新先生，1962 年生，硕士，1984 年 7 月至 1986 年 9 月，就职于同济医科大学卫生统计教研室，担任助教；1988 年 7 月至 1991 年 7 月，就职于同济医科大学卫生统计与社会医学（妇幼卫生）教研室，担任助教；1991 年 7 月至 2022 年 1 月，就职于深圳市妇幼保健院，先后担任信息科副科长、信息科科长、科科长、妇幼医学研究所副所长。2022 年 1 月退休。现任中国抗癌协会流行病学专委会委员、《中国医院统计》杂志编委、深圳市卫生经济学会卫生统计专业委员会高级顾问、深圳市医学会科教专业委员会副主任委员。目前担任公司董事、审计委员会委员、战略委员会委员。

独立董事李淳先生，1957 年生，硕士，国浩律师事务所创始暨执行合伙人、国浩研究院院长。曾任吉林省社会科学院法学研究所副所长、副研究员；招商局蛇口工业区首席法律顾问；深圳市产权交易

所副总经理、首席律师；深圳市律师协会会长；中华全国律师协会发展战略委员会副主任；中国私募基金与风险投资法律研究中心首席研究员；现兼任海南中改国浩自贸港法律研究中心主任、首席研究员。目前担任公司独立董事、战略委员会委员、审计委员会委员、薪酬与考核委员会主任委员。

独立董事郑全录先生，1948年生，硕士，东北大学教授、深圳纽斯声学系统有限公司董事长。曾任东软集团副总裁。目前担任公司独立董事、战略委员会委员、薪酬与考核委员会委员。

独立董事苏洋先生，1968年生，长江商学院EMBA，中国证券期货从业资格注册会计师。现任致同会计师事务所（特殊普通合伙）管委会成员及首席财务官、深圳办公室管理合伙人、深圳市福田区政协常委、北京国家会计学院特聘教授、深圳市注册会计师协会副会长、广东省注册会计师协会理事、深圳市会计协会常务副会长。目前担任公司独立董事、战略委员会委员、审计委员会主任委员。

2、监事会成员

监事会主席兼职工代表监事周纯女士，1983年生，本科。曾就职于广泽（武汉）汽车饰件有限公司；2007年加入本公司，现任公司资深干部与人才管理主管。

监事汪洪潮先生，1985年生，本科。曾就职于正大康地（蛇口）有限公司；2014年加入本公司，现任公司高级预算会计。

监事周奕荣女士，1993年生，硕士。2018年加入本公司，现任公司薪酬主管。

3、高级管理人员

总裁张浩先生，简历详见董事会成员介绍。

副总裁祖幼冬先生，简历详见董事会成员介绍。

副总裁谢锡城先生，简历详见董事会成员介绍。

在股东单位任职情况

适用 不适用

在其他单位任职情况

适用 不适用

任职人员姓名	其他单位名称	在其他单位担任的职务	任期起始日期	任期终止日期	在其他单位是否领取报酬津贴
李淳	国浩律师事务所	执行合伙人	1993年01月01日	至今	是
李淳	海南中改国浩自贸港法律研究中心	主任、首席研究员	2022年08月02日	至今	否
苏洋	致同会计师事务所(特殊普通合伙)	管理合伙人	2014年08月01日	至今	是

郑全录	东北大学	教授	1995年05月05日	至今	是
郑全录	深圳纽斯声学系统有限公司	董事长	2014年07月01日	至今	是
在其他单位任职情况的说明	无				

公司现任及报告期内离任董事、监事和高级管理人员近三年证券监管机构处罚的情况

适用 不适用

3、董事、监事、高级管理人员报酬情况

董事、监事、高级管理人员报酬的决策程序、确定依据、实际支付情况

决策程序	<p>在公司有任职的非独立董事、监事、高级管理人员的薪酬由工资和绩效构成，其中工资按照职级、岗位确定，绩效按照公司当年业绩及个人绩效考核确定，不额外领取津贴。公司董事会下设薪酬与考核委员会负责考核评价，相关薪酬、福利发放均严格按照《公司章程》及当年度高级管理人员（兼任董事）福利方案执行。</p> <p>在公司无任职的非独立董事、独立董事除领取津贴外，不享受其他福利待遇，具体津贴标准依据股东大会决议进行支付。</p>
确定依据	<p>依据行业市场水平，公司盈利情况，各董事、监事、高级管理人员的履职情况等多方面共同确定与调整。</p>
实际支付情况	<p>董事、监事和高级管理人员薪酬均已按时发放。</p>

公司报告期内董事、监事和高级管理人员报酬情况

单位：万元

姓名	性别	年龄	职务	任职状态	从公司获得的税前报酬总额	是否在公司关联方获取报酬
张浩	男	60	董事长、总裁	现任	201.69	否
祖幼冬	男	62	董事、副总裁、董事会秘书、财务负责人	现任	161.69	否
谢锡城	男	59	董事、副总裁	现任	161.69	否
袁世新	男	62	外部董事	现任	15	否
李淳	男	67	独立董事	现任	15	否
郑全录	男	76	独立董事	现任	15	否
苏洋	男	56	独立董事	现任	15	否
周纯	女	41	监事会主席、职工代表监事	现任	34.32	否
汪洪潮	男	39	监事	现任	38.08	否
周奕荣	女	31	监事	现任	30.32	否
合计	--	--	--	--	687.79	--

其他情况说明

适用 不适用

八、报告期内董事履行职责的情况

1、本报告期董事会情况

会议届次	召开日期	披露日期	会议决议
------	------	------	------

第五届董事会 2024 年第一次会议	2024 年 03 月 28 日	2024 年 03 月 29 日	2024-004: 第五届董事会 2024 年第一次会议决议公告
第五届董事会 2024 年第二次会议	2024 年 04 月 25 日	2024 年 04 月 26 日	2024-018: 第五届董事会 2024 年第二次会议决议公告
第五届董事会 2024 年第三次会议	2024 年 07 月 30 日	2024 年 07 月 30 日	2024-022: 第五届董事会 2024 年第三次会议决议公告
第五届董事会 2024 年第四次会议	2024 年 08 月 29 日	2024 年 08 月 30 日	2024-023: 第五届董事会 2024 年第四次会议决议公告
第五届董事会 2024 年第五次会议	2024 年 10 月 24 日	2024 年 10 月 25 日	2024-027: 第五届董事会 2024 年第五次会议决议公告
第五届董事会 2024 年第六次会议	2024 年 11 月 20 日	2024 年 11 月 21 日	2024-030: 第五届董事会 2024 年第六次会议决议公告

2、董事出席董事会及股东大会的情况

董事出席董事会及股东大会的情况							
董事姓名	本报告期应 参加董事会 次数	现场出席董 事会次数	以通讯方式 参加董事会 次数	委托出席董 事会次数	缺席董事会 次数	是否连续两 次未亲自参 加董事会会 议	出席股东大 会次数
张浩	6	3	3	0	0	否	2
祖幼冬	6	5	1	0	0	否	2
谢锡城	6	5	1	0	0	否	2
袁世新	6	2	4	0	0	否	1
李淳	6	0	6	0	0	否	0
郑全录	6	1	5	0	0	否	1
苏洋	6	1	5	0	0	否	1

连续两次未亲自出席董事会的说明

不适用

3、董事对公司有关事项提出异议的情况

董事对公司有关事项是否提出异议

是 否

报告期内董事对公司有关事项未提出异议。

4、董事履行职责的其他说明

董事对公司有关建议是否被采纳

是 否

董事对公司有关建议被采纳或未被采纳的说明

公司董事严格按照《公司法》、《上市公司治理准则》、《深圳证券交易所股票上市规则》、《公司章程》、《董事会议事规则》等法律法规及公司制度的规定履行职责。报告期内，公司董事积极出席董事会、股东大会，勤勉尽责，对会议审议的议案进行深入讨论，根据公司的实际情况，利用自己的专业知识和经验对公司的战略发展、内部控制、重大经营决策等提供专业性意见，形成一致意见后积极推

动决议的执行，并对公司财务及生产经营活动、信息披露工作进行有效监督，确保决策科学、及时、高效，维护公司和全体股东的合法权益。

九、董事会下设专门委员会在报告期内的情况

委员会名称	成员情况	召开会议次数	召开日期	会议内容	提出的重要意见和建议	其他履行职责的情况	异议事项具体情况（如有）
第五届董事会审计委员会	苏洋、李淳、谢锡城	1	2024年03月27日	审议《关于2023年度财务报告》、《关于2023年度财务会计报告》、《关于2023年度内部控制的自我评价报告》、《关于2023年度财务决算报告》、《关于续聘公司2024年度财务审计机构》的议案	审计委员会严格按照《审计委员会工作细则》等相关制度的规定履行职责，对公司定期报告、内部控制的自我评价报告等进行审议，结合公司实际情况提出了相关意见	无	无
第五届董事会审计委员会	苏洋、李淳、袁世新	3	2024年04月24日	审议《2024年第一季度报告》的议案			
			2024年08月28日	审议《2024年半年度报告》的议案			
			2024年10月23日	审议《2024年第三季度报告》的议案			
第五届董事会薪酬与考核委员会	李淳、郑全录、张浩	1	2024年03月27日	审议《关于公司2024年度董事、高级管理人员薪酬》的议案	薪酬与考核委员会严格按照《薪酬与考核委员会工作细则》等相关制度的规定履行职责，对公司的薪酬与考核制度执行情况进行监督，为公司董事、高级管理人员薪酬方案的制定提供了建议	无	无
第五届董事会战略委员会	张浩、祖幼冬、谢锡城、袁世新、李淳、郑全录、苏洋	1	2024年03月28日	审议《2024年度经营目标和发展方针》的议案	战略委员会严格按照《战略委员会工作细则》等相关制度的规定履行职责，利用自身的专业优势，为公司年度经营目标和发展方针的优化提供了建议	无	无

十、监事会工作情况

监事会在报告期内的监督活动中发现公司是否存在风险

是 否

监事会对报告期内的监督事项无异议。

十一、公司员工情况

1、员工数量、专业构成及教育程度

报告期末母公司在职员工的数量（人）	2,099
报告期末主要子公司在职员工的数量（人）	447
报告期末在职员工的数量合计（人）	2,546
当期领取薪酬员工总人数（人）	2,546
母公司及主要子公司需承担费用的离退休职工人数（人）	4
专业构成	
专业构成类别	专业构成人数（人）
生产人员	640
销售人员	1,015
技术人员	728
财务人员	35
行政人员	128
合计	2,546
教育程度	
教育程度类别	数量（人）
博士及以上	20
硕士	344
本科	1,177
专科及以下	1,005
合计	2,546

2、薪酬政策

公司根据地区与行业薪酬差异，在岗位价值、工作绩效和个人能力的基础上，结合外部竞争性和内部公平性，确定岗位薪酬水平。公司定薪实行税前收入制，年收入包括月工资、绩效奖金、福利补贴等，薪资标准会根据市场价值变化、年度经营效益情况进行年度薪资调整。

公司高度重视薪酬与绩效管理，积极探索薪酬分配激励机制的新举措，以吸引和激励优秀员工，保持行业竞争力。结合公司战略，以公司文化价值观为基石，根据公司业绩完成情况，对为公司业绩做出突出贡献的员工实施激励措施，包括但不限于如杰出员工奖、项目奖、员工持股计划份额激励等。公司实行业绩强关联的绩效考核方式，将公司效益、部门效益与个人业绩紧密结合，确保个人绩效与公司整体目标高度一致。通过将公司利益与个人利益挂钩，激励员工与公司共同发展，实现双赢。

3、培训计划

公司始终将人才视为发展的核心驱动力，致力于构建系统化、多层次的人才培养与发展体系，为员工提供全方位的成长支持，助力公司实现经营战略目标，催动持续创新与发展。自创办以来，公司逐

步建立了涵盖入职培训、上岗培训、职业发展培训、一线员工技能培训及管理层领导力培训的全周期培训课程体系，同时推动人才梯队建设，完善创新实践平台，加强国际化人才培养，形成了多渠道、多形式的立体化培训体系架构。在培训实施方面，公司结合业务发展需要，采用内训与外训相结合的模式，培养了一支经验丰富的内训师队伍，并引入外部专家开展定制化培训，为培训体系的有效落地提供了有力保障。2024 年度，公司培训工作全面升级，使培训课程覆盖全员。基于战略发展规划、业务发展需求、年度工作重点及岗位胜任力要求，公司系统设计了包含合法合规、专业技能深化、技术创新应用、新员工职业化培养、流程优化管理、管理能力提升等在内的多维培训课程矩阵，并建立了完善的培训实施与评估机制。通过系统化培训，公司员工能够将所学知识有效转化为工作实践，显著提升了业务问题解决能力和项目推进效率，实现了综合素质的持续提升，最终达成组织与个人协同发展的战略目标。

4、劳务外包情况

适用 不适用

十二、公司利润分配及资本公积金转增股本情况

报告期内利润分配政策，特别是现金分红政策的制定、执行或调整情况

适用 不适用

报告期内，公司的利润分配政策未发生变化。公司积极推行持续、稳定的利润分配政策，根据公司盈利状况和生产经营发展需要，结合对投资者的合理回报等情况，着眼于建立科学、稳定、持续的回报机制，严格按照《公司章程》的规定执行利润分配政策，在累计可分配利润范围内制定当年的利润分配方案，公司对利润分配政策的制订由董事会审议通过后提交股东大会进行表决审议。

2024 年 3 月 28 日，公司召开第五届董事会 2024 年第一次会议，审议通过了《关于 2023 年度利润分配预案》的议案，以 2023 年 12 月 31 日公司总股本 581,721,846 股剔除股票回购专用账户中的 2,058,500 股后的 579,663,346 股为基数，每 10 股派发现金股利人民币 2.07 元（含税），合计派发现金股利人民币 11,999.03 万元（含税），不送红股，不以资本公积金转增股本。2024 年 4 月 22 日，公司召开了 2023 年度股东大会，审议通过了《关于 2023 年度利润分配预案》的议案。2024 年 4 月 23 日，公司披露了《2023 年度权益分派实施公告》，本次权益分派的股权登记日为 2024 年 4 月 30 日，除权除息日为 2024 年 5 月 6 日。

现金分红政策的专项说明	
是否符合公司章程的规定或股东大会决议的要求：	是
分红标准和比例是否明确和清晰：	是
相关的决策程序和机制是否完备：	是

独立董事是否履职尽责并发挥了应有的作用：	是
公司未进行现金分红的，应当披露具体原因，以及下一步为增强投资者回报水平拟采取的举措：	不适用
中小股东是否有充分表达意见和诉求的机会，其合法权益是否得到了充分保护：	是
现金分红政策进行调整或变更的，条件及程序是否合规、透明：	不适用

公司报告期利润分配预案及资本公积金转增股本预案与公司章程和分红管理办法等的相关规定一致

是 否 不适用

公司报告期利润分配预案及资本公积金转增股本预案符合公司章程等的相关规定。

本年度利润分配及资本公积金转增股本情况

每 10 股送红股数（股）	0
每 10 股派息数（元）（含税）	2.07
每 10 股转增数（股）	0
分配预案的股本基数（股）	579,663,346
现金分红金额（元）（含税）	119,990,312.62
以其他方式（如回购股份）现金分红金额（元）	0.00
现金分红总额（含其他方式）（元）	119,990,312.62
可分配利润（元）	987,049,971.71
现金分红总额（含其他方式）占利润分配总额的比例	100.00%
本次现金分红情况	
其他	
利润分配或资本公积金转增预案的详细情况说明	
<p>公司按照 2024 年度母公司净利润的 10% 提取法定盈余公积人民币 1,739.21 万元，截至 2024 年 12 月 31 日，母公司累计可分配利润为人民币 98,705.00 万元，合并报表累计未分配利润为人民币 89,634.03 万元。</p> <p>在保障公司健康持续发展的前提下，遵照中国证监会鼓励分红的有关规定和公司股利分配政策，考虑到公司未来业务发展需要，公司本年度利润分配预案为：以公司现有总股本 579,663,346 股为分配基数，向股权登记日登记在册的全体股东每 10 股派发现金股利人民币 2.07 元（含税），合计派发现金股利人民币 119,990,312.62 元（含税），不送红股，不以资本公积金转增股本。如公司在实施权益分派的股权登记日前公司总股本或回购专用证券账户股份发生变动，将按照现金分红总额固定不变的原则，相应调整每股现金分红金额。</p> <p>本次利润分配预案需经 2024 年度股东大会审议批准后实施。以上预案实施后，剩余未分配利润结转以后年度分配。</p>	

公司报告期内盈利且母公司可供股东分配利润为正但未提出现金红利分配预案

适用 不适用

十三、公司股权激励计划、员工持股计划或其他员工激励措施的实施情况

适用 不适用

1、股权激励

不适用

董事、高级管理人员获得的股权激励

适用 不适用

高级管理人员的考评机制及激励情况

公司已建立了较为完善的绩效评价体系和薪酬制度，高级管理人员均由董事会聘任，薪酬主要由工资和绩效两部分组成。高级管理人员的薪酬与考核以集团经济效益为基础，根据高级管理人员分管工作的职责，进行综合考核，根据考核结果确定高级管理人员的年度薪酬水平。董事会下设薪酬与考核委员会作为公司高级管理人员的薪酬考核管理机构。

经考核，2024 年度，公司高级管理人员认真勤勉履行职责，履职过程中遵纪守法，相关薪酬、福利发放均严格按照《公司章程》及当年度高级管理人员（兼任董事）福利方案执行，不存在违规行为。

2、员工持股计划的实施情况

适用 不适用

报告期内全部有效的员工持股计划情况

员工的范围	员工人数	持有的股票总数（股）	变更情况	占上市公司股本总额的比例	实施计划的资金来源
公司董事（不含独立董事及外部董事）、监事、高级管理人员、公司及公司境内全资子公司任职的核心业务及技术骨干人员、经董事会认定有卓越贡献的公司或子公司的其他员工	562	3,984,500	2024 年 7 月 30 日，公司召开第五届董事会 2024 年第三次会议审议通过了《关于公司第二期员工持股计划存续期展期的议案》，自此公司第二期员工持股计划的存续期延长至 2026 年 9 月 26 日	0.68%	员工合法薪酬、自筹资金以及法律法规允许的其他方式

报告期内董事、监事、高级管理人员在员工持股计划中的持股情况

姓名	职务	报告期初持股数（股）	报告期末持股数（股）	占上市公司股本总额的比例
张浩	董事长、总裁	6,012	6,012	0.00%
周纯	监事会主席	11,047	11,047	0.00%
汪洪潮	监事	10,466	10,466	0.00%
周奕荣	监事	8,140	8,140	0.00%

注：（1）董监高所持股数，系按照公司第二期员工持股计划的非交易过户价格 8.60 元/股，以董监高实际认缴资金折算所得，不足 1 股的按 1 股计算。（2）董监高所持股数占上市公司股本总额比例为 0.00%，主要系四舍五入所致。

报告期内资产管理机构的变更情况

适用 不适用

报告期内因持有人处置份额等引起的权益变动情况

适用 不适用

报告期内股东权利行使的情况

2024 年 5 月 6 日，第二期员工持股计划收到公司 2023 年度现金分红款，金额为 824,791.50 元。报告期内，第二期员工持股计划未参与公司股东大会的表决。

报告期内员工持股计划的其他相关情形及说明

适用 不适用

报告期内，因第二期员工持股计划存在 29 名持有人出现不再适合参与员工持股计划的情形，管委会根据《深圳市理邦精密仪器股份有限公司第二期员工持股计划管理办法》等文件的规定，对 29 名不适合继续参与第二期员工持股计划的份额持有人所持有的份额进行了处置。份额受让人与公司持股 5% 以上股东、实际控制人不存在关联关系或者一致行动关系，相关处置符合第二期员工持股计划的相关规定。

员工持股计划管理委员会成员发生变化

适用 不适用

员工持股计划对报告期上市公司的财务影响及相关会计处理

适用 不适用

报告期内员工持股计划终止的情况

适用 不适用

其他说明：

2024 年 7 月 19 日，公司以现场及网络相结合的方式，召开了第二期员工持股计划 2024 年第一次持有人会议，经出席会议的持有人所持 2/3 以上份额同意，同意将第二期员工持股计划的存续期延长 24 个月，即存续期延长至 2026 年 9 月 26 日。2024 年 7 月 30 日，公司召开第五届董事会 2024 年第三次会议审议通过了《关于公司第二期员工持股计划存续期展期》的议案，同意公司第二期员工持股计划的存续期延长至 2026 年 9 月 30 日。除存续期延长外，公司第二期员工持股计划的其他内容保持不变。在该持股计划的存续期内，第二期员工持股计划管理委员会将根据本次员工持股计划的相关规定，择机出售公司股票。若持有的公司股票全部出售完毕，则第二期员工持股计划可提前终止。

3、其他员工激励措施

适用 不适用

十四、报告期内的内部控制制度建设及实施情况

1、内部控制建设及实施情况

公司已按照《企业内部控制基本规范》、《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 2 号—创业板上市公司规范运作》等有关法律法规的要求，建立健全了完整的、合理的内部控制。内部控制基本覆盖了公司业务活动和内部管理的各个方面和环节，符合有关法律法规和证券监管部门的要求。

内部控制制度方面，基本涵盖了会计核算、财务报告、生产经营、人事行政管理、供应链管理、合同管理、印章管理及信息披露等环节，并结合自身具体情况，已建立起一套较为完善的内部控制制度。

2024 年公司重点开展了如下内控工作：

1) 持续推进内控体系建设，聚焦关键领域能力提升。根据《企业内部控制基本规范》、《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 2 号—创业板上市公司规范运作》和本公司制度规范的要求，完成了相关的内部控制制度建立或修订。

2) 加强对理邦产业仪器大厦工程招标、工程变更、工程量核实、进度款结算等重点事项监督。

3) 持续优化对供应链等关键业务领域内控体系运作模式，针对较大的采购项目，内控部门从立项开始即参与进行全过程监督，在常规审计的基础上，加强事前、事中控制，取得了良好的内控效果。

4) 加强公司出口合规体系建设。

5) 内部审计对公司重点内控领域开展审计抽查，进行审计监督和问题改善跟进。

2、报告期内发现的内部控制重大缺陷的具体情况

是 否

十五、公司报告期内对子公司的管理控制情况

公司名称	整合计划	整合进展	整合中遇到的问题	已采取的解决措施	解决进展	后续解决计划
PT EDAN MEDICAL INDONESIA	纳入集团管理	已整合完成	无	不适用	不适用	不适用

十六、内部控制评价报告及内部控制审计报告

1、内控评价报告

内部控制评价报告全文披露日期	2025 年 04 月 24 日	
内部控制评价报告全文披露索引	详见公司于 2025 年 4 月 24 日在巨潮资讯网刊登的《关于 2024 年度内部控制的自我评价报告》	
纳入评价范围单位资产总额占公司合并财务报表资产总额的比例		100.00%
纳入评价范围单位营业收入占公司合并财务报表营业收入的比例		100.00%
缺陷认定标准		
类别	财务报告	非财务报告
定性标准	重大缺陷：（1）控制环境无效；（2）公司审计委员会和内部审计机构对内部控制的监督无效；（3）发现董事、监事和高级管理人员重大舞弊；（4）公司对已经公布的财务报表进行重大更正；（5）已经发现并报告给管理层的重大缺陷在合理的时间后未加以改正；（6）其他可能影响报表使用者正	重大缺陷：（1）违反国家法律、法规或规范性文件；（2）缺乏决策程序或决策程序不严谨，导致重大失误；（3）重要业务缺乏制度控制或制度系统性失败；（4）内部控制评价的结果特别是重大或重要缺陷未得到整改；（5）其他对公司影响重大的情形。

	确判断的缺陷。 重要缺陷或一般缺陷：除控制环境无效及公司审计委员会和内部审计机构对内部控制的监督无效之外的其他缺陷，按影响程度分别确定为重要缺陷或一般缺陷。	重要缺陷或一般缺陷：按影响程度分别确定为重要缺陷或一般缺陷。
定量标准	重大缺陷： 按照错报金额与上一年度财报： 利润总额比例算： 错报占比>8%，且金额>1200 万元 重要缺陷： 4%<错报占比≤8%，且 600 万元<金额≤1200 万元 一般缺陷： 错报占比≤4%，或金额≤600 万元	重大缺陷： 按照损失金额与上一年度财报： 利润总额比例算： 损失占比>8%，且金额>1200 万元 重要缺陷： 4%<损失占比≤8%，且 600 万元<金额≤1200 万元 一般缺陷： 损失占比≤4%，或金额≤600 万元
财务报告重大缺陷数量（个）		0
非财务报告重大缺陷数量（个）		0
财务报告重要缺陷数量（个）		0
非财务报告重要缺陷数量（个）		0

2、内部控制审计报告

适用 不适用

内部控制审计报告中的审议意见段	
我们认为，深圳市理邦精密仪器股份有限公司 2024 年 12 月 31 日按照《企业内部控制基本规范》和相关规定在所有重大方面保持了有效的财务报告内部控制。	
内控审计报告披露情况	披露
内部控制审计报告全文披露日期	2025 年 04 月 24 日
内部控制审计报告全文披露索引	详见公司于 2025 年 4 月 24 日在巨潮资讯网刊登的《2024 年度内部控制审计报告》
内控审计报告意见类型	标准无保留意见
非财务报告是否存在重大缺陷	否

会计师事务所是否出具非标准意见的内部控制审计报告

是 否

会计师事务所出具的内部控制审计报告与董事会的自我评价报告意见是否一致

是 否

十七、上市公司治理专项行动自查问题整改情况

在上市公司治理专项行动自查中，公司不存在需要整改的重大问题，报告期内，公司进一步完善内部控制管理细节。

第五节 环境和社会责任

一、重大环保问题

上市公司及其子公司是否属于环境保护部门公布的重点排污单位

是 否

报告期内因环境问题受到行政处罚的情况

公司或子公司名称	处罚原因	违规情形	处罚结果	对上市公司生产经营的影响	公司的整改措施
不适用	不适用	不适用	不适用	不适用	不适用

参照重点排污单位披露的其他环境信息

不适用

在报告期内为减少其碳排放所采取的措施及效果

适用 不适用

未披露其他环境信息的原因

公司及其子公司均不属于环境保护部门公布的重点排污单位。公司及其子公司在日常生产经营中严格遵守国家有关环境保护方面的法律法规，报告期内未出现因违反环境保护相关法律法规而受到处罚的情况。

二、社会责任情况

（一）股东权益保护方面

公司按照《公司法》等法律法规的要求及公司章程的相关规定，建立健全了股东大会、董事会、监事会等治理机构、议事规则和决策程序，履行《公司法》和《公司章程》所规定的各项职责，并在董事会下设立了审计委员会、战略委员会、薪酬与考核委员会等专门委员会，且专门成立内审部门，不断完善公司的内部控制体系，确保公司规范、有效运作。公司严格遵守各项法律法规，认真履行信息披露的责任和义务，并持续加强投资者关系管理，除利用热线电话、IR 邮箱和深交所互动易平台和投资者进行沟通交流外，还定期召开多场线上电话会议，与投资者进行积极沟通，增强与投资者的互动，促进其对公司价值的理解和认同。

公司高度重视股东回报，在确保符合相关法律法规及《公司章程》的前提下，综合考虑公司实际情况、发展战略规划及行业发展趋势，兼顾股东的当期利益和长远利益，实施“持续、稳定、科学”的利润分配政策。公司自上市以来，每年度坚持实施利润分配，并优先采取现金分红的方式，确保股东能够

获得稳定的现金回报。公司拟定了 2024 年度利润分配预案，计划以 579,663,346 股为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 2.07 元（含税），合计派发现金红利 119,990,312.62 元（含税）；至该预案实施后，公司自上市以来仅派发的现金红利将达 11.28 亿元（含税）。另一方面，公司至今已实施过多期股份回购计划，回购股份除用于实施股权激励或员工持股计划外，还通过注销减少流通股份数量，提升每股收益。2024 年，为进一步提振投资者信心，维护广大投资者利益，公司决定注销回购专用证券账户中剩余的 2,058,500 股股份，并相应减少公司注册资本，于 2025 年 2 月 5 日办理完成了回购股份的注销手续。

（二）职工利益保护方面

公司始终坚持“以人为本”的企业文化价值观，始终将员工的权益、发展、沟通与关爱置于首位，持续改进劳工权益保护工作。公司严格遵循《中华人民共和国劳动法》、《中华人民共和国劳动合同法》、《中华人民共和国社会保险法》及海外市场运营地的相关法律法规，坚持平等用工的原则，在招聘、薪资、培训及晋升等环节中，不会因员工的年龄、残疾、种族、性别、婚姻状况、国籍、宗教信仰等因素产生歧视或不公平待遇，确保员工获得与其劳动付出相匹配的薪酬。随着公司不断发展，覆盖地区不断扩大，公司高度尊重当地员工的文化习惯、工作方式和价值观，促进跨文化沟通和团队协作。

公司重视员工职业发展，致力于为员工提供丰富的培训机会和职业发展通道，帮助员工提升技能水平和职业素养，并建立了畅通的员工沟通渠道，如职工代表意见收集、员工意见箱等，鼓励员工积极参与企业管理，及时反映问题和建议，共同构建和谐劳动关系。此外，公司为员工量身定制了全方位的福利保障计划，关注员工身心健康，定期组织体检，提供各类补贴，积极组织各类文化活动，让员工从各方面切实感受到公司的关怀，提升了员工的生活幸福指数。同时，公司设立了员工关爱基金，帮助和支持生活困难的员工，提供必要的经济援助，切实体现公司对员工的关爱。

（三）社会公益事业方面

作为一家优秀的民族医疗器械企业，公司长期活跃于医疗一线，在中国甚至全世界不同区域，亲眼目睹了医疗资源不均衡的现状，了解到边远地区、贫困山区、落后灾区的确很难享受到医疗成果。因此，公司在稳步发展、不断向全球输送有价值的医疗创新成果的同时，常怀“让医疗创新成果惠及每个人”的理念，始终致力于公益事业，自成立以来开展多种形式的公益服务和活动，从社区义诊到设备捐赠，从敬老院探访到贫困学校送温暖等，持之以恒地在各大城镇、山区都留下坚实的脚印。公司于 2022 年发起成立了深圳市理邦公益基金会，依托公司全国各个办事处的网络，以此为基点，辐射周边地区，结合公司在六大业务板块的技术和资源优势，开展形式多样的公益服务。

微光成炬，向善接力。公司始终将社会责任融入企业发展的每一个环节，不仅在商业领域追求卓越，更在公益事业中积极作为。报告期内，公司积极参与中国医学装备协会组织的云南贡山县医疗设备捐赠活动，让基层民众能够在家门口享受到高质量的医疗服务。理邦基金会通过借助公司在全国 28 个分支机构的 700 多名员工志愿者，开展了一系列形式多样的公益活动，如举办第四届“点亮繁星公益节”、组织“点亮繁星·健康中国”行动、举办 70 多场女性健康公益筛查及科普宣教活动、在第七届“国际 HPV 知晓日”，助力宫颈癌科普宣教、连续九年开展五台山 60 公里徒步公益之旅等。凭借实效落地的公益举措及广泛的社会影响力，理邦基金会在第七届社会责任大会上荣获“奥纳奖—2024 年度杰出公益实践奖”，基金会理事长庄圳香获评“奥纳奖—2024 年度责任人物”。未来，理邦将继续以科技赋能健康，以创新推动社会发展，为人类健康事业贡献更多力量。

三、巩固拓展脱贫攻坚成果、乡村振兴的情况

公司报告期内暂未开展巩固拓展脱贫攻坚成果、乡村振兴工作。

第六节 重要事项

一、承诺事项履行情况

1、公司实际控制人、股东、关联方、收购人以及公司等承诺相关方在报告期内履行完毕及截至报告期末尚未履行完毕的承诺事项

适用 不适用

承诺事由	承诺方	承诺类型	承诺内容	承诺时间	承诺期限	履行情况
首次公开发行或再融资时所作承诺	张浩、祖幼冬、谢锡城	关于同业竞争、关联交易、资金占用方面的承诺	关于避免同业竞争的承诺：本人及本人所控制的企业并未以任何方式直接或间接从事与股份公司相竞争的业务，并未拥有从事与股份公司可能产生同业竞争企业的任何股份、股权或在任何竞争企业有任何权益；将来不会以任何方式直接或间接从事与股份公司相竞争的业务，不会直接或间接投资、收购竞争企业，也不会以任何方式为竞争企业提供任何业务上的帮助。如因未履行避免同业竞争的承诺而给股份公司造成损失，将对股份公司遭受的全部损失作出赔偿。	2010年11月18日	长期	严格履行承诺
首次公开发行或再融资时所作承诺	张浩、祖幼冬、谢锡城	其他承诺	关于执行社会保险制度、住房公积金制度的承诺：如今后公司因上市前执行住房公积金政策事宜被要求补缴住房公积金、缴纳罚款或因此遭受任何损失，公司实际控制人张浩、谢锡城、祖幼冬将共同承担应补缴的社会保险费、住房公积金和由此产生的滞纳金、罚款等费用，保证公司不会因此遭受损失。	2010年11月18日	长期	严格履行承诺
首次公开发行或再融资时所作承诺	张浩、祖幼冬、谢锡城、苏洋、郑全录、李淳、周纯、汪洪潮、周奕荣	股份减持承诺	作为直接或间接持有本公司股份的董事、监事、高级管理人员，任职期间，每年转让的股份不超过其直接或间接所持本公司股份总数的百分之二十五；离职半年内不转让其直接或间接所持的本公司股份。	2022年04月20日	任职期间及离任后六个月内	严格履行承诺

首次公开发行或再融资时所作承诺	袁世新	股份减持承诺	作为直接或间接持有本公司股份的董事、监事、高级管理人员，任职期间，每年转让的股份不超过其直接或间接所持本公司股份总数的百分之二十五；离职半年内不转让其直接或间接所持的本公司股份。	2023 年 04 月 19 日	任职期间及离任后六个月内	严格履行承诺
首次公开发行或再融资时所作承诺	陈思平	股份减持承诺	作为直接或间接持有本公司股份的董事、监事、高级管理人员，任职期间，每年转让的股份不超过其直接或间接所持本公司股份总数的百分之二十五；离职半年内不转让其直接或间接所持的本公司股份。	2022 年 04 月 20 日	任职期间及离任后六个月内	严格履行承诺
其他承诺	张浩、祖幼冬、谢锡城	股份减持承诺	基于对公司未来发展前景的信心及对公司内在价值的认可，为支持公司持续、稳定、健康发展，同时为增强广大投资者信心，切实维护投资者权益和资本市场的稳定，公司董事、高管及持股 5%以上大股东张浩先生、祖幼冬先生、谢锡城先生共同承诺：自 2023 年 8 月 24 日起未来 6 个月内不以任何形式减持本人持有的公司股票；承诺期内如发生资本公积转增股本、派送股票红利、配股、增发等产生的股份，亦遵守上述承诺。	2023 年 08 月 24 日	自 2023 年 8 月 24 日起 6 个月内	履行完毕
承诺是否按时履行	是					
如承诺超期未履行完毕的，应当详细说明未完成履行的具体原因及下一步的工作计划	不适用					

2、公司资产或项目存在盈利预测，且报告期仍处在盈利预测期间，公司就资产或项目达到原盈利预测及其原因做出说明

适用 不适用

二、控股股东及其他关联方对上市公司的非经营性占用资金情况

适用 不适用

公司报告期不存在控股股东及其他关联方对上市公司的非经营性占用资金。

三、违规对外担保情况

适用 不适用

公司报告期无违规对外担保情况。

四、董事会对最近一期“非标准审计报告”相关情况的说明

适用 不适用

五、董事会、监事会、独立董事（如有）对会计师事务所本报告期“非标准审计报告”的说明

适用 不适用

六、董事会关于报告期会计政策、会计估计变更或重大会计差错更正的说明

适用 不适用

七、与上年度财务报告相比，合并报表范围发生变化的情况说明

适用 不适用

印度尼西亚理邦，由理邦科技、鹏邦医疗于 2024 年 07 月 15 日在印度尼西亚雅加达共同出资设立，注册资本为 700,000.00 美元，注册号为：0508240000545，注册地址：APARTEMENT MAQNA RESIDENCE RUKO NO.8-9 JL. MERUYA ILIR RAYA NO. 88 RT.001 RW.005, MERUYA UTARA, KEMBANGAN, KOTA ADM. JAKARTA BARAT, 11620，业务性质：销售、服务。

八、聘任、解聘会计师事务所情况

现聘任的会计师事务所

境内会计师事务所名称	信永中和会计师事务所（特殊普通合伙）
境内会计师事务所报酬（万元）	92（含内控审计报酬 12 万元）
境内会计师事务所审计服务的连续年限	17
境内会计师事务所注册会计师姓名	张媛、庄琳彬
境内会计师事务所注册会计师审计服务的连续年限	张媛（2 年）、庄琳彬（5 年）

是否改聘会计师事务所

是 否

聘请内部控制审计会计师事务所、财务顾问或保荐人情况

适用 不适用

本年度，公司聘请信永中和会计师事务所（特殊普通合伙）为内部控制审计机构，含税服务费用为人民币 12 万元。

九、年度报告披露后面临退市情况

适用 不适用

十、破产重整相关事项

适用 不适用

公司报告期末未发生破产重整相关事项。

十一、重大诉讼、仲裁事项

适用 不适用

本年度公司无重大诉讼、仲裁事项。

截至 2024 年 12 月 31 日，公司及子公司其他诉讼、仲裁事项情况如下：

1、截至报告期末已结案的案件：

公司及子公司为原告的案件涉赔金额为人民币约 43 万元，实际结案金额为人民币约 32 万元；

公司及子公司为被告的案件涉赔金额为人民币约 364 万元，实际结案金额为人民币约 123 万元。

2、截至报告期末尚未结案的案件：

公司及子公司为原告的案件涉赔金额为人民币约 5 万元；

公司及子公司为被告的案件涉赔金额为人民币约 103 万元，上述诉讼、仲裁事项多个独立且单个涉赔金额较小，不会对公司的财务状况和持续经营能力构成重大不利影响。

十二、处罚及整改情况

适用 不适用

公司报告期不存在处罚及整改情况。

十三、公司及其控股股东、实际控制人的诚信状况

适用 不适用

十四、重大关联交易

1、与日常经营相关的关联交易

适用 不适用

公司报告期末未发生与日常经营相关的关联交易。

2、资产或股权收购、出售发生的关联交易

适用 不适用

公司报告期未发生资产或股权收购、出售的关联交易。

3、共同对外投资的关联交易

适用 不适用

公司报告期未发生共同对外投资的关联交易。

4、关联债权债务往来

适用 不适用

公司报告期不存在关联债权债务往来。

5、与存在关联关系的财务公司的往来情况

适用 不适用

公司与存在关联关系的财务公司与关联方之间不存在存款、贷款、授信或其他金融业务。

6、公司控股的财务公司与关联方的往来情况

适用 不适用

公司控股的财务公司与关联方之间不存在存款、贷款、授信或其他金融业务。

7、其他重大关联交易

适用 不适用

公司报告期无其他重大关联交易。

十五、重大合同及其履行情况

1、托管、承包、租赁事项情况

(1) 托管情况

适用 不适用

公司报告期不存在托管情况。

(2) 承包情况

适用 不适用

公司报告期不存在承包情况。

(3) 租赁情况

适用 不适用

公司报告期不存在租赁情况。

2、重大担保

适用 不适用

公司报告期不存在重大担保情况。

3、委托他人进行现金资产管理情况

(1) 委托理财情况

适用 不适用

报告期内委托理财概况

单位：万元

具体类型	委托理财的资金来源	委托理财发生额	未到期余额	逾期未收回的金额	逾期未收回理财已计提减值金额
银行理财产品	自有资金	50,000	0	0	0
合计		50,000	0	0	0

单项金额重大或安全性较低、流动性较差的高风险委托理财具体情况

适用 不适用

委托理财出现预期无法收回本金或存在其他可能导致减值的情形

适用 不适用

(2) 委托贷款情况

适用 不适用

公司报告期不存在委托贷款。

4、其他重大合同

适用 不适用

公司报告期不存在其他重大合同。

十六、其他重大事项的说明

适用 不适用

1、与 Global Health Labs, Inc 合作开发项目

2024年3月14日，公司与 Global Health Labs, Inc（以下简称“GH Labs”）签署了关于超声项目（以下简称“项目”）的《主许可、开发、商业化协议》。为了使超声检查在中低收入国家能广泛开展并可负担，GH Labs 决定根据项目进展分批次向公司资助共计 279.60 万美元的项目基金，用以开发一款经济型手持超声设备，供中低收入国家的未经超声专业训练的社区级卫生工作者使用，以识别产前、围产期妇女的关键高危妊娠风险，估测胎龄等胎儿健康状况，帮助提升中低收入国家的妇女儿童健康水平。具体内容详见公司于 2024 年 3 月 15 日于巨潮资讯网披露的《自愿披露关于与 Global Health Labs, Inc 合作

开发项目的公告》（公告编号：2024-001）。

2024 年 11 月 18 日，盖茨基金会基于该项目的阶段性成果及预期，与公司签署了《GRANT AGREEMENT》（以下简称“赠款协议”），决定向公司提供共计 265 万美元的赠款，用于支持合作产品的临床测试、注册申请以及初期市场导入工作。具体内容详见公司于 2024 年 11 月 20 日于巨潮资讯网披露的《自愿披露关于与 Global Health Labs, Inc 合作开发项目的进展公告》（公告编号：2024-034）。

2024 年 12 月 16 日，GH Labs 与公司签订了《FIRST AMENDED AND RESTATED Statement of Work No. 1》（以下简称“修订协议”），该修订协议是对 2024 年 3 月 14 日双方签署的《主许可、开发、商业化协议》的修订。根据修订协议，本项目所开发的手持超声设备计划在原有胎龄、胎位功能的基础上，新增三项产科自动测量功能，包括多胎识别、羊水量和胎重功能。此次新增功能属于项目技术优化范畴，不构成对原协议的重大变更。相应地，项目资助金额由 279.60 万美元上调至 412.50 万美元，项目预计完成时间，由 2026 年 12 月 31 日延迟至 2027 年 6 月 30 日。除上述技术优化及资助金额调整外，公司与 GH Labs 签署的协议其他核心条款均保持不变。

截至本报告披露日（2025 年 4 月 24 日），GH Labs 和盖茨基金会已根据项目目标及里程碑的达成情况，分别向公司分阶段支付了 131.50 万美元和 154.70 万美元。项目所开发的手持超声设备进展顺利：胎龄和胎位功能已完成轻量化部署，目前处于临床数据采集和性能优化阶段；新增的三项产科自动测量功能则处于原型合作开发阶段。

2、修订《公司章程》并完善公司部分制度事项

公司于 2024 年 3 月 28 日召开第五届董事会 2024 年第一次会议，于 2024 年 4 月 22 日召开 2023 年度股东大会审议通过了《关于修订〈公司章程〉》的议案、《关于修订公司部分治理制度》的议案，根据《深圳证券交易所创业板股票上市规则》《深圳证券交易所上市公司自律监管指引第 2 号——创业板上市公司规范运作》等法律、法规及规范性文件的最新规定，为进一步完善公司治理体系，公司结合实际情况，对《公司章程》相关条款进行修订，并对《董事会审计委员会工作细则》、《董事会薪酬与考核委员会工作细则》、《董事会议事规则》、《董事会战略委员会工作细则》、《独立董事工作制度》、《独立董事专门会议制度》、《关联交易管理办法》7 项治理制度进行了完善和修订，具体内容详见公司于 2024 年 3 月 29 日在巨潮资讯网披露的《第五届董事会 2024 年第一次会议决议公告》、《公司章程修订对照表》及各项制度原文。

3、注销回购专用证券账户股份暨变更公司注册资本事项

公司于 2024 年 11 月 20 日召开第五届董事会 2024 年第六次会议及第五届监事会 2024 年第五次会
议，于 2024 年 12 月 6 日召开 2024 年第一次临时股东大会审议通过了《关于注销回购专用证券账户股
份》及《关于变更公司注册资本并修订<公司章程>》的议案，同意公司注销公司回购专用证券账户中
剩余的 2,058,500 股公司股份，并相应将公司注册资本由 58,172.1846 万元减少至 57,966.3346 万元。

2025 年 2 月 5 日，经中国证券登记结算有限责任公司深圳分公司确认，公司已办理完成上述
2,058,500 股回购股份的注销手续。具体内容详见公司于 2025 年 2 月 6 日在巨潮资讯网披露的《关于公
司回购专用证券账户股份注销完成暨股份变动公告》（公告编号：2025-001）。

2025 年 2 月 12 日，公司完成了工商变更登记及修订后的《公司章程》备案等手续，并取得了深圳
市市场监督管理局下发的《登记通知书》，公司注册资本由人民币 58,172.1846 万元减少至 57,966.3346
万元。具体内容详见公司于 2025 年 2 月 12 日在巨潮资讯网披露的《关于完成工商变更登记的公告》
（公告编号：2025-002）。

4、关于参与设立私募股权投资基金合伙企业的事项

2021 年 10 月 26 日，公司召开第四届董事会 2021 年第六次会议审议通过了《关于参与投资设立深
圳欣创医合股权投资基金合伙企业（有限合伙）》的议案，同意公司作为有限合伙人参与投资设立深圳
欣创医合私募股权投资基金合伙企业（有限合伙）（此名称为工商行政管理部门最终核准的名称，以下
简称“欣创医合基金或合伙企业”）。合伙企业首期认缴出资总额为人民币 1.25 亿元，公司认缴出资
为 3,000 万元。具体内容详见公司于 2021 年 10 月 27 日披露于巨潮资讯网的《关于参与设立深圳欣创
医合股权投资基金合伙企业的公告》（公告编号：2021-059）。

2021 年 11 月 30 日，经欣创医合基金全体合伙人协商一致，同意变更部分基金有限合伙人并签订
了《深圳欣创医合私募股权投资基金合伙企业（有限合伙）之合伙协议》。2021 年 12 月 3 日，公司收
到欣创医合基金工商登记完成的通知，相关具体变更事项如下：（1）有限合伙人嘉兴天府骅胜股权投
资合伙企业（有限合伙）、深圳医利企业管理企业（有限合伙）及丽水君亿股权投资合伙企业（有限合
伙）退出本合伙企业的设立流程。（2）普通合伙人珠海横琴软银欣创股权投资管理企业（有限合伙）
认缴出资金额由 123 万元变更为 100 万元。（3）新增三位有限合伙人：赵昕、严张应、张黎明，新增
有限合伙人均以货币方式出资，以其认缴出资为限承担有限责任。赵昕认缴出资 400 万元、严张应认
缴出资 3,300 万元、张黎明 1,300 万元。此次变更后，欣创医合基金的认缴出资总额由 12,373 万元变更
为 8,100 万元。具体内容详见公司于 2021 年 12 月 3 日披露于巨潮资讯网的《关于参与设立深圳欣创医合
股权投资基金合伙企业的进展公告》（公告编号：2021-063）。

2022 年 6 月 23 日，经欣创医合基金全体和合伙人协商一致通过《深圳欣创医合私募股权投资基金合伙企业（有限合伙）章程》，同意有限合伙人严张认缴出资额由原计划 3,300 万元变更为 800 万元，剩余 2,500 万元认缴出资额分别由徐晓辉认缴 1,000 万元、任志刚认缴 500 万元、宋理认缴 500 万元，该事项已于 2022 年 6 月 28 日完成工商变更登记。由于此次工商变更登记不涉及普通合伙人变更，因此不会对欣创医合基金的经营带来实质性影响。同时，公司作为有限合伙人之一，在欣创医合基金中的投资金额一直未发生变化，亦不会对公司造成重大影响。此外，本次新增有限合伙人徐晓辉、任志刚、宋理与公司、公司的董事、监事、高级管理人员亦不存在关联关系、其他利益安排或一致行动关系。2023 年 12 月 25 日，公司收到欣创医合基金分红金额 12.79 万元。

2023 年 7 月 9 日经欣创医合基金全体和合伙人协商一致通过《深圳欣创医合私募股权投资基金合伙企业（有限合伙）合伙人会议决议》，同意新增有限合伙人深圳市光明区引导基金投资管理有限公司（以下简称“光明区引导基金”）、南通能达股权投资母基金合伙企业（有限合伙）（以下简称“南通能达基金”）、厦门朝聚医疗科技集团有限公司（以下简称“朝聚医疗”），新增有限合伙人均以货币方式出资，以其认缴出资额为限承担有限责任。光明区引导基金认缴出资 9,280 万元、南通能达基金认缴出资 8,200 万元、朝聚医疗认缴出资 6,200 万元。该事项已于 2024 年 1 月 12 日完成工商变更登记，此次变更完成后，欣创医合基金的认缴出资额由 8,100 万元变更为 32,000 万元。此次变更仅为欣创医合基金的有限合伙人进行变更，普通合伙人未发生变化，因此不会对欣创医合基金的经营带来实质性影响。同时，公司作为有限合伙人之一，在欣创医合基金的投资金额未发生变化，此次新增有限合伙人后，公司的持股比例由 37.0370% 变更为 9.3750%。此外，本次新增的有限合伙人光明区引导基金、南通能达基金、朝聚医疗与公司、公司董事、监事、高级管理人员亦不存在关联关系、其他利益安排或一致行动关系。

十七、公司子公司重大事项

适用 不适用

1、设立印尼子公司事项

2024 年 7 月 15 日，公司子公司理邦科技和鹏邦医疗共同出资在印度尼西亚设立全资子公司 PT EDAN MEDICAL INDONESIA，注册资本 70 万美元。注册号为 0508240000545，注册地址：APARTEMENT MAQNA RESIDENCE RUKO NO.8-9 JL. MERUYA ILIR RAYA NO. 88 RT.001 RW.005, MERUYA UTARA, KEMBANGAN, KOTA ADM. JAKARTA BARAT, 11620。业务性质：医疗器械产品批发及售后服务。

2、设立法国子公司事项

2025 年 1 月 14 日，公司子公司理邦科技出资在法国设立全资子公司 Edan Medical France, SAS，注册资本 50 万欧元。注册号为 939559977，注册地址：54, Route de Sartrouville, 78230 LE PECQ, France。经营范围：为集团或第三方生产的各类医疗器械和设备进行进口、出口、采购、直接和间接销售、分销、营销、代理及售后服务相关的一切活动，各类医疗器械和设备的设计、构思、开发、生产和制造相关的一切活动，以及技术咨询和技术支持服务。

3、设立墨西哥子公司事项

2025 年 3 月 13 日，公司子公司理邦科技和鹏邦医疗共同出资在墨西哥设立全资子公司 Edan Medical Mexico,S.de R.L.deC.V.,注册资本 5 万墨西哥比索。注册地址：墨西哥城贝尼托·胡亚雷斯区，克雷迪托·康斯特鲁克托尔社区，因苏尔根特斯南大道 1524 号，5 楼，507 室。经营范围：医疗器械及配件进出口；医疗器械及配件批发零售。

第七节 股份变动及股东情况

一、股份变动情况

1、股份变动情况

单位：股

	本次变动前		本次变动增减（+，-）					本次变动后	
	数量	比例	发行新股	送股	公积金转股	其他	小计	数量	比例
一、有限售条件股份	241,283,781	41.48%						241,283,781	41.48%
1、国家持股									
2、国有法人持股									
3、其他内资持股	241,283,781	41.48%						241,283,781	41.48%
其中：境内法人持股									
境内自然人持股	241,283,781	41.48%						241,283,781	41.48%
4、外资持股									
其中：境外法人持股									
境外自然人持股									
二、无限售条件股份	340,438,065	58.52%						340,438,065	58.52%
1、人民币普通股	340,438,065	58.52%						340,438,065	58.52%
2、境内上市的外资股									
3、境外上市的外资股									
4、其他									
三、股份总数	581,721,846	100.00%						581,721,846	100.00%

股份变动的理由

适用 不适用

股份变动的批准情况

适用 不适用

股份变动的过户情况

适用 不适用

股份变动对最近一年和最近一期基本每股收益和稀释每股收益、归属于公司普通股股东的每股净资产等财务指标的影响

适用 不适用

公司认为必要或证券监管机构要求披露的其他内容

适用 不适用

2、限售股份变动情况

适用 不适用

单位：股

股东名称	期初限售股数	本期增加限售股数	本期解除限售股数	期末限售股数	限售原因	解除限售日期

张浩	91,528,620	0	0	91,528,620	高管锁定股	每年解锁所持公司股份总数的 25%
祖幼冬	75,078,105	0	0	75,078,105	高管锁定股	每年解锁所持公司股份总数的 25%
谢锡城	74,677,056	0	0	74,677,056	高管锁定股	每年解锁所持公司股份总数的 25%
合计	241,283,781	0	0	241,283,781	--	--

二、证券发行与上市情况

1、报告期内证券发行（不含优先股）情况

适用 不适用

2、公司股份总数及股东结构的变动、公司资产和负债结构的变动情况说明

适用 不适用

3、现存的内部职工股情况

适用 不适用

三、股东和实际控制人情况

1、公司股东数量及持股情况

单位：股

报告期末普通股股东总数	29,605	年度报告披露日前上一月末普通股股东总数	28,431	报告期末表决权恢复的优先股股东总数（如有）（参见注 9）	0	年度报告披露日前上一月末表决权恢复的优先股股东总数（如有）（参见注 9）	0	持有特别表决权股份的股东总数（如有）	0
持股 5% 以上的股东或前 10 名股东持股情况（不含通过转融通出借股份）									
股东名称	股东性质	持股比例	报告期末持股数量	报告期内增减变动情况	持有有限售条件的股份数量	持有无限售条件的股份数量	质押、标记或冻结情况		
							股份状态	数量	
张浩	境内自然人	20.98%	122,038,160	0.00	91,528,620	30,509,540	不适用	0	
祖幼冬	境内自然人	17.21%	100,104,140	0.00	75,078,105	25,026,035	不适用	0	
谢锡城	境内自然人	17.12%	99,569,408	0.00	74,677,056	24,892,352	不适用	0	
香港中央结算有限公司	境外法人	3.39%	19,723,892	-13,900,314.00	0	19,723,892	不适用	0	
赵建军	境内自然人	0.82%	4,750,000	-250,000.00	0	4,750,000	不适用	0	

孙楚根	境内自然人	0.76%	4,402,400	1,578,600.00	0	4,402,400	不适用	0
深圳市理邦精密仪器股份有限公司一二期员工持股计划	其他	0.68%	3,984,500	0.00	0	3,984,500	不适用	0
罗盛基	境内自然人	0.23%	1,327,000	7,000.00	0	1,327,000	不适用	0
徐兵	境内自然人	0.22%	1,303,900	-400,100.00	0	1,303,900	不适用	0
王聪星	境内自然人	0.22%	1,274,100	0.00	0	1,274,100	不适用	0
战略投资者或一般法人因配售新股成为前 10 名股东的情况（如有）（参见注 4）	不适用							
上述股东关联关系或一致行动的说明	公司未知上述股东是否存在关联关系或一致行动关系。							
上述股东涉及委托/受托表决权、放弃表决权情况的说明	不适用							
前 10 名股东中存在回购专户的特别说明（如有）（参见注 10）	截至 2024 年 12 月 31 日，公司回购专用证券账户持有公司股份 2,058,500 股，占公司总股本的比例为 0.35%，位于公司股东名册第 8 名，根据相关规定，公司回购专用证券账户不作为十大股东列示。							
前 10 名无限售条件股东持股情况（不含通过转融通出借股份、高管锁定股）								
股东名称	报告期末持有无限售条件股份数量	股份种类						
		股份种类	数量					
张浩	30,509,540	人民币普通股	30,509,540					
祖幼冬	25,026,035	人民币普通股	25,026,035					
谢锡城	24,892,352	人民币普通股	24,892,352					
香港中央结算有限公司	19,723,892	人民币普通股	19,723,892					
赵建军	4,750,000	人民币普通股	4,750,000					
孙楚根	4,402,400	人民币普通股	4,402,400					
深圳市理邦精密仪器股份有限公司一二期员工持股计划	3,984,500	人民币普通股	3,984,500					
罗盛基	1,327,000	人民币普通股	1,327,000					
徐兵	1,303,900	人民币普通股	1,303,900					
王聪星	1,274,100	人民币普通股	1,274,100					
前 10 名无限售流通股股东之间，以及前 10 名无限售流通股股东和前 10 名股东之间关联关系或一致行动的说明	公司未知上述股东是否存在关联关系或一致行动关系。							
参与融资融券业务股东情况说明（如有）（参见注 5）	公司股东徐兵除通过普通证券账户持有 841,900 股外，还通过西南证券股份有限公司客户信用交易担保证券账户持有 462,000 股，实际合计持有 1,303,900 股。							

持股 5%以上股东、前 10 名股东及前 10 名无限售流通股股东参与转融通业务出借股份情况

适用 不适用

前 10 名股东及前 10 名无限售流通股股东因转融通出借/归还原因导致较上期发生变化

适用 不适用

公司是否具有表决权差异安排

适用 不适用

公司前 10 名普通股股东、前 10 名无限售条件普通股股东在报告期内是否进行约定购回交易

是 否

公司前 10 名普通股股东、前 10 名无限售条件普通股股东在报告期内未进行约定购回交易。

2、公司控股股东情况

控股股东性质：无控股主体

控股股东类型：不存在

公司不存在控股股东情况的说明

公司原控股股东及实际控制人为自然人张浩先生、谢锡城先生和祖幼冬先生，三人于 2010 年 8 月 12 日签订了《一致行动协议》（以下简称“协议”），三人为一致行动人，该协议于 2014 年 4 月 21 日到期后，三人经过商讨达成一致意见，不再续签一致行动协议。故自 2014 年 4 月 21 日起公司无控股股东及实际控制人。

控股股东报告期内变更

适用 不适用

公司报告期控股股东未发生变更。

3、公司实际控制人及其一致行动人

实际控制人性质：无实际控制人

实际控制人类型：不存在

公司不存在实际控制人情况的说明

公司原控股股东及实际控制人为自然人张浩先生、谢锡城先生和祖幼冬先生，三人于 2010 年 8 月 12 日签订了《一致行动协议》（以下简称“协议”），三人为一致行动人，该协议于 2014 年 4 月 21 日到期后，三人经过商讨达成一致意见，不再续签一致行动协议。故自 2014 年 4 月 21 日起公司无控股股东及实际控制人。

公司最终控制层面是否存在持股比例在 10%以上的股东情况

是 否

法人 自然人

最终控制层面持股情况

最终控制层面股东姓名	国籍	是否取得其他国家或地区居留权
张浩	中国	否
祖幼冬	中国	否
谢锡城	中国	否
主要职业及职务	张浩先生，1964 年生，硕士，具有丰富的医疗器械行业经验和管理经验。1995	

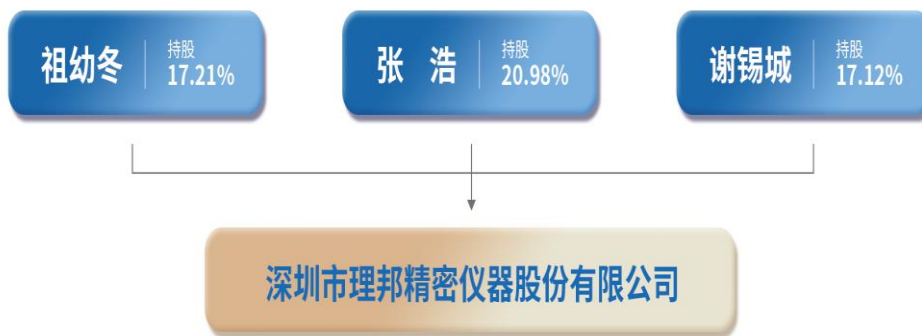
	<p>年创立深圳市理邦精密仪器有限公司（理邦仪器前身），目前担任公司董事长、总裁、战略委员会主任委员、薪酬与考核委员会委员，主管公司的全面工作。祖幼冬先生，1962 年生，硕士，具有丰富的医疗器械行业经验和管理经验。1995 年加入深圳市理邦精密仪器有限公司（理邦仪器前身），目前担任公司董事、副总裁、财务负责人、董事会秘书、战略委员会委员，主管公司的财务等工作。</p> <p>谢锡城先生，1965 年生，硕士，一直从事研发相关工作，在产品开发方面具有丰富的工作经验。1995 年创立深圳市理邦精密仪器有限公司（理邦仪器前身），目前担任公司董事、副总裁、战略委员会委员，主管公司的研发工作。</p>
<p>过去 10 年曾控股的境内外上市公司情况</p>	<p>无</p>

实际控制人报告期内变更

适用 不适用

公司报告期实际控制人未发生变更。

公司与实际控制人之间的产权及控制关系的方框图



实际控制人通过信托或其他资产管理方式控制公司

适用 不适用

4、公司控股股东或第一大股东及其一致行动人累计质押股份数量占其所持公司股份数量比例达到 80%

适用 不适用

5、其他持股在 10%以上的法人股东

适用 不适用

6、控股股东、实际控制人、重组方及其他承诺主体股份限制减持情况

适用 不适用

四、股份回购在报告期的具体实施情况

股份回购的实施进展情况

适用 不适用

采用集中竞价交易方式减持回购股份的实施进展情况

适用 不适用

第八节 优先股相关情况

适用 不适用

报告期公司不存在优先股。

第九节 债券相关情况

适用 不适用

第十节 财务报告

一、审计报告

审计意见类型	标准的无保留意见
审计报告签署日期	2025 年 04 月 23 日
审计机构名称	信永中和会计师事务所（特殊普通合伙）
审计报告文号	XYZH/2025SZAA8B0180
注册会计师姓名	张媛、庄琳彬

审计报告正文

一、 审计意见

我们审计了深圳市理邦精密仪器股份有限公司（以下简称理邦仪器）财务报表，包括 2024 年 12 月 31 日的合并及母公司资产负债表，2024 年度的合并及母公司利润表、合并及母公司现金流量表、合并及母公司股东权益变动表，以及相关财务报表附注。

我们认为，后附的财务报表在所有重大方面按照企业会计准则的规定编制，公允反映了理邦仪器 2024 年 12 月 31 日的合并及母公司财务状况以及 2024 年度的合并及母公司经营成果和现金流量。

二、 形成审计意见的基础

我们按照中国注册会计师审计准则的规定执行了审计工作。审计报告的“注册会计师对财务报表审计的责任”部分进一步阐述了我们在这些准则下的责任。按照中国注册会计师职业道德守则，我们独立于理邦仪器，并履行了职业道德方面的其他责任。我们相信，我们获取的审计证据是充分、适当的，为发表审计意见提供了基础。

三、 关键审计事项

关键审计事项是我们根据职业判断，认为对本期财务报表审计最为重要的事项。这些事项的应对以对财务报表整体进行审计并形成审计意见为背景，我们不对这些事项单独发表意见。

<p>理邦仪器主要从事医疗器械的生产和销售。2024 年度，理邦仪器确认的营业收入为 183,437.66 万元。如财务报表附注“三、重要会计政策及会计估计”所述，理邦仪器在客户取得相关商品或服务的控制权时确认收入。</p> <p>由于收入是理邦仪器的关键业绩指标之一，从而存在管理层为了达到特定目标或期望而操纵收入确认时点的固有风险，故我们将收入确认作为关键审计事项。</p>	<p>我们的审计程序已包括但不限于：1) 评价与销售收入确认相关的关键内部控制的设计和运行有效性；2) 检查销售合同条款，以评价公司销售收入确认政策是否符合相关会计准则的要求；3) 分析各月的收入波动、主要产品的收入变化；4) 对本年确认的收入交易选取样本，检查与收入相关的支持性文件，包括销售合同、订单、销售发票、出库单、客户签收单、报关凭证、收款凭证等，以评价相关收入是否已按照收入确认政策确认；5) 就资产负债表日前后记录的收入交易，选取样本，核对至签收单据等支持性文件，以评价收入是否被记录于恰当的会计期间。</p>
---	--

四、 其他信息

理邦仪器管理层(以下简称管理层)对其他信息负责。其他信息包括理邦仪器 2024 年年度报告中涵盖的信息，但不包括财务报表和我们的审计报告。

我们对财务报表发表的审计意见不涵盖其他信息，我们也不对其他信息发表任何形式的鉴证结论。结合我们对财务报表的审计，我们的责任是阅读其他信息，在此过程中，考虑其他信息是否与财务报表或我们在审计过程中了解到的情况存在重大不一致或者似乎存在重大错报。

基于我们已执行的工作，如果我们确定其他信息存在重大错报，我们应当报告该事实。在这方面，我们无任何事项需要报告。

五、 管理层和治理层对财务报表的责任

管理层负责按照企业会计准则的规定编制财务报表，使其实现公允反映，并设计、执行和维护必要的内部控制，以使财务报表不存在由于舞弊或错误导致的重大错报。

在编制财务报表时，管理层负责评估理邦仪器的持续经营能力，披露与持续经营相关的事项（如适用），并运用持续经营假设，除非管理层计划清算理邦仪器、终止运营或别无其他现实的选择。治理层负责监督理邦仪器的财务报告过程。

六、 注册会计师对财务报表审计的责任

我们的目标是对财务报表整体是否不存在由于舞弊或错误导致的重大错报获取合理保证，并出具包含审计意见的审计报告。合理保证是高水平的保证，但并不能保证按照审计准则执行的审计在某一重大错报存在时总能发现。错报可能由于舞弊或错误导致，如果合理预期错报单独或汇总起来可能影响财务报表使用者依据财务报表作出的经济决策，则通常认为错报是重大的。

在按照审计准则执行审计工作的过程中，我们运用职业判断，并保持职业怀疑。同时，我们也执行以下工作：

（1） 识别和评估由于舞弊或错误导致的财务报表重大错报风险，设计和实施审计程序以应对这些风险，并获取充分、适当的审计证据，作为发表审计意见的基础。由于舞弊可能涉及串通、伪造、故意遗漏、虚假陈述或凌驾于内部控制之上，未能发现由于舞弊导致的重大错报的风险高于未能发现由于错误导致的重大错报的风险。

（2） 了解与审计相关的内部控制，以设计恰当的审计程序。

（3） 评价管理层选用会计政策的恰当性和作出会计估计及相关披露的合理性。

（4） 对管理层使用持续经营假设的恰当性得出结论。同时，根据获取的审计证据，就可能导致对理邦仪器持续经营能力产生重大疑虑的事项或情况是否存在重大不确定性得出结论。如果我们得出结论认为存在重大不确定性，审计准则要求我们在审计报告中提请报表使用者注意财务报表中的相关披露；如果披露不充分，我们应当发表非无保留意见。我们的结论基于截至审计报告日可获得的信息。然而，未来的事项或情况可能导致理邦仪器不能持续经营。

（5） 评价财务报表的总体列报、结构和内容，并评价财务报表是否公允反映相关交易和事项。

（6） 就理邦仪器中实体或业务活动的财务信息获取充分、适当的审计证据，以对财务报表发表审计意见。我们负责指导、监督和执行集团审计，并对审计意见承担全部责任。

我们与治理层就计划的审计范围、时间安排和重大审计发现等事项进行沟通，包括沟通我们在审计中识别出的值得关注的内部控制缺陷。

我们还就已遵守与独立性相关的职业道德要求向治理层提供声明，并与治理层沟通可能被合理认为影响我们独立性的所有关系和其他事项，以及相关的防范措施（如适用）。

从与治理层沟通过的事项中，我们确定哪些事项对本期财务报表审计最为重要，因而构成关键审计事项。我们在审计报告中描述这些事项，除非法律法规禁止公开披露这些事项，或在极少数情形下，如果合理预期在审计报告中沟通某事项造成的负面后果超过在公众利益方面产生的益处，我们确定不应在审计报告中沟通该事项。

二、财务报表

财务附注中报表的单位为：元

1、合并资产负债表

编制单位：深圳市理邦精密仪器股份有限公司

2024 年 12 月 31 日

单位：元

项目	期末余额	期初余额
流动资产：		
货币资金	1,123,799,045.12	941,710,861.28
结算备付金		
拆出资金		
交易性金融资产		
衍生金融资产		
应收票据		
应收账款	145,953,596.03	144,709,338.03
应收款项融资		
预付款项	25,468,854.99	26,734,867.72
应收保费		
应收分保账款		
应收分保合同准备金		
其他应收款	32,198,930.95	20,862,959.03
其中：应收利息		
应收股利		
买入返售金融资产		
存货	351,912,330.97	400,447,472.28
其中：数据资源		
合同资产		
持有待售资产		
一年内到期的非流动资产		
其他流动资产	4,973,412.47	20,920,187.56
流动资产合计	1,684,306,170.53	1,555,385,685.90
非流动资产：		
发放贷款和垫款		
债权投资		

其他债权投资		
长期应收款		
长期股权投资	7,845,305.06	9,956,518.42
其他权益工具投资		
其他非流动金融资产	36,190,146.44	37,216,136.93
投资性房地产		
固定资产	444,141,739.16	460,519,011.77
在建工程	119,996,520.83	24,716,281.75
生产性生物资产		
油气资产		
使用权资产	17,924,932.71	17,967,559.40
无形资产	70,248,006.79	82,103,505.13
其中：数据资源		
开发支出		
其中：数据资源		
商誉	6,399,530.53	16,356,542.33
长期待摊费用	7,101,849.81	8,931,873.27
递延所得税资产	2,890,205.88	517,832.84
其他非流动资产		
非流动资产合计	712,738,237.21	658,285,261.84
资产总计	2,397,044,407.74	2,213,670,947.74
流动负债：		
短期借款		
向中央银行借款		
拆入资金		
交易性金融负债		
衍生金融负债		
应付票据		
应付账款	179,512,066.30	90,330,652.59
预收款项		
合同负债	46,415,041.83	38,085,184.51
卖出回购金融资产款		
吸收存款及同业存放		
代理买卖证券款		
代理承销证券款		
应付职工薪酬	71,653,330.82	40,666,565.06
应交税费	12,014,877.69	9,069,985.55
其他应付款	28,578,163.74	30,687,681.20
其中：应付利息		
应付股利		
应付手续费及佣金		
应付分保账款		

持有待售负债		
一年内到期的非流动负债	6,749,344.82	6,640,327.67
其他流动负债	3,120,381.74	
流动负债合计	348,043,206.94	215,480,396.58
非流动负债：		
保险合同准备金		
长期借款		
应付债券		
其中：优先股		
永续债		
租赁负债	11,093,330.79	11,090,068.14
长期应付款		
长期应付职工薪酬		
预计负债		
递延收益	17,745,321.93	21,047,173.45
递延所得税负债	1,477,841.76	2,180,339.66
其他非流动负债	10,925,716.77	
非流动负债合计	41,242,211.25	34,317,581.25
负债合计	389,285,418.19	249,797,977.83
所有者权益：		
股本	581,721,846.00	581,721,846.00
其他权益工具		
其中：优先股		
永续债		
资本公积	333,866,419.87	333,866,419.87
减：库存股	26,482,970.61	26,482,970.61
其他综合收益	1,300,276.68	270,121.73
专项储备		
盈余公积	221,680,357.86	204,288,307.63
一般风险准备		
未分配利润	896,340,313.10	871,613,251.47
归属于母公司所有者权益合计	2,008,426,242.90	1,965,276,976.09
少数股东权益	-667,253.35	-1,404,006.18
所有者权益合计	2,007,758,989.55	1,963,872,969.91
负债和所有者权益总计	2,397,044,407.74	2,213,670,947.74

法定代表人：张浩

主管会计工作负责人：祖幼冬

会计机构负责人：祖幼冬

2、母公司资产负债表

单位：元

项目	期末余额	期初余额
流动资产：		
货币资金	957,908,957.75	788,952,884.50
交易性金融资产		
衍生金融资产		
应收票据		
应收账款	245,252,609.99	237,003,674.81

应收款项融资		
预付款项	35,951,589.66	35,858,441.50
其他应收款	49,928,998.18	44,235,619.03
其中：应收利息	1,541,200.92	3,624,193.04
应收股利		
存货	307,220,126.93	359,807,375.60
其中：数据资源		
合同资产		
持有待售资产		
一年内到期的非流动资产		
其他流动资产	3,371,609.09	19,717,698.66
流动资产合计	1,599,633,891.60	1,485,575,694.10
非流动资产：		
债权投资		
其他债权投资		
长期应收款	164,644,985.24	164,644,985.24
长期股权投资	146,832,630.14	148,943,843.50
其他权益工具投资		
其他非流动金融资产	36,190,146.44	37,216,136.93
投资性房地产		
固定资产	430,439,719.26	443,607,544.76
在建工程	119,996,520.83	24,716,281.75
生产性生物资产		
油气资产		
使用权资产	4,610,989.87	5,476,290.78
无形资产	67,265,564.04	75,389,917.62
其中：数据资源		
开发支出		
其中：数据资源		
商誉		
长期待摊费用	6,337,218.29	7,976,998.61
递延所得税资产	2,833,803.06	461,802.96
其他非流动资产		
非流动资产合计	979,151,577.17	908,433,802.15
资产总计	2,578,785,468.77	2,394,009,496.25
流动负债：		
短期借款		
交易性金融负债		
衍生金融负债		
应付票据		
应付账款	185,021,196.23	105,284,266.49
预收款项		

合同负债	41,346,408.22	32,395,060.51
应付职工薪酬	58,799,853.97	26,779,393.20
应交税费	6,314,201.60	4,724,860.96
其他应付款	31,413,553.79	32,576,017.73
其中：应付利息		
应付股利		
持有待售负债		
一年内到期的非流动负债	1,333,499.72	1,582,363.74
其他流动负债	2,717,524.29	
流动负债合计	326,946,237.82	203,341,962.63
非流动负债：		
长期借款		
应付债券		
其中：优先股		
永续债		
租赁负债	2,915,954.68	3,395,806.49
长期应付款		
长期应付职工薪酬		
预计负债		
递延收益	17,213,655.17	20,295,506.69
递延所得税负债	769,173.77	891,682.10
其他非流动负债	10,925,716.77	
非流动负债合计	31,824,500.39	24,582,995.28
负债合计	358,770,738.21	227,924,957.91
所有者权益：		
股本	581,721,846.00	581,721,846.00
其他权益工具		
其中：优先股		
永续债		
资本公积	456,054,319.16	456,054,319.16
减：库存股	26,482,970.61	26,482,970.61
其他综合收益		
专项储备		
盈余公积	221,671,564.30	204,279,514.07
未分配利润	987,049,971.71	950,511,829.72
所有者权益合计	2,220,014,730.56	2,166,084,538.34
负债和所有者权益总计	2,578,785,468.77	2,394,009,496.25

3、合并利润表

单位：元

项目	2024 年度	2023 年度
一、营业总收入	1,834,376,591.62	1,937,988,917.83
其中：营业收入	1,834,376,591.62	1,937,988,917.83
利息收入		
已赚保费		

手续费及佣金收入		
二、营业总成本	1,691,702,898.39	1,770,771,039.50
其中：营业成本	771,931,040.22	826,848,810.70
利息支出		
手续费及佣金支出		
退保金		
赔付支出净额		
提取保险责任合同准备金净额		
保单红利支出		
分保费用		
税金及附加	20,432,701.38	20,546,671.98
销售费用	454,011,343.89	473,954,419.58
管理费用	120,789,456.03	115,971,572.46
研发费用	340,239,100.21	347,429,234.23
财务费用	-15,700,743.34	-13,979,669.45
其中：利息费用	754,298.51	645,792.85
利息收入	7,966,590.53	8,063,636.28
加：其他收益	40,257,176.26	56,807,828.91
投资收益（损失以“-”号填列）	1,797,115.41	515,185.37
其中：对联营企业和合营企业的投资收益	-2,111,213.36	-2,481,770.04
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益		
汇兑收益（损失以“-”号填列）		
净敞口套期收益（损失以“-”号填列）		
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）	-1,025,990.49	-1,750,363.07
信用减值损失（损失以“-”号填列）	-2,544,374.85	441,203.98
资产减值损失（损失以“-”号填列）	-16,340,908.79	-9,108,567.32
资产处置收益（损失以“-”号填列）	9,651.64	69,589.32
三、营业利润（亏损以“-”号填列）	164,826,362.41	214,192,755.52
加：营业外收入	2,922,033.96	9,298,111.34
减：营业外支出	1,821,117.44	2,062,782.23
四、利润总额（亏损总额以“-”号填列）	165,927,278.93	221,428,084.63
减：所得税费用	3,088,497.69	-127,600.13
五、净利润（净亏损以“-”号填列）	162,838,781.24	221,555,684.76

(一) 按经营持续性分类		
1. 持续经营净利润（净亏损以“—”号填列）	162,838,781.24	221,555,684.76
2. 终止经营净利润（净亏损以“—”号填列）		
(二) 按所有权归属分类		
1. 归属于母公司股东的净利润	162,109,421.89	221,301,109.00
2. 少数股东损益	729,359.35	254,575.76
六、其他综合收益的税后净额	1,037,548.43	769,077.01
归属母公司所有者的其他综合收益的税后净额	1,030,154.95	767,526.58
(一) 不能重分类进损益的其他综合收益		
1. 重新计量设定受益计划变动额		
2. 权益法下不能转损益的其他综合收益		
3. 其他权益工具投资公允价值变动		
4. 企业自身信用风险公允价值变动		
5. 其他		
(二) 将重分类进损益的其他综合收益	1,030,154.95	767,526.58
1. 权益法下可转损益的其他综合收益		
2. 其他债权投资公允价值变动		
3. 金融资产重分类计入其他综合收益的金额		
4. 其他债权投资信用减值准备		
5. 现金流量套期储备		
6. 外币财务报表折算差额	1,030,154.95	767,526.58
7. 其他		
归属于少数股东的其他综合收益的税后净额	7,393.48	1,550.43
七、综合收益总额	163,876,329.67	222,324,761.77
归属于母公司所有者的综合收益总额	163,139,576.84	222,068,635.58
归属于少数股东的综合收益总额	736,752.83	256,126.19
八、每股收益		
(一) 基本每股收益	0.2797	0.3818
(二) 稀释每股收益	0.2797	0.3818

法定代表人：张浩

主管会计工作负责人：祖幼冬

会计机构负责人：祖幼冬

4、母公司利润表

单位：元

项目	2024 年度	2023 年度
一、营业收入	1,698,829,396.66	1,794,634,185.64
减：营业成本	759,142,459.42	801,285,073.67
税金及附加	19,512,139.75	19,686,830.25
销售费用	406,760,603.61	422,760,329.57
管理费用	73,024,914.99	72,189,674.48

研发费用	322,041,022.45	328,062,911.96
财务费用	-18,454,733.60	-15,620,463.94
其中：利息费用	207,825.10	191,160.15
利息收入	7,759,117.17	8,950,606.46
加：其他收益	38,011,710.83	53,173,498.68
投资收益（损失以“-”号填列）	1,797,115.41	515,185.37
其中：对联营企业和合营企业的投资收益	-2,111,213.36	-2,481,770.04
以摊余成本计量的金融资产终止确认收益（损失以“-”号填列）		
净敞口套期收益（损失以“-”号填列）		
公允价值变动收益（损失以“-”号填列）	-1,025,990.49	-1,750,363.07
信用减值损失（损失以“-”号填列）	-952,745.05	454,443.52
资产减值损失（损失以“-”号填列）	-3,593,328.31	-991,378.88
资产处置收益（损失以“-”号填列）	8,671.42	65,120.12
二、营业利润（亏损以“-”号填列）	171,048,423.85	217,736,335.39
加：营业外收入	1,820,503.62	8,954,635.06
减：营业外支出	1,442,933.65	2,020,550.59
三、利润总额（亏损总额以“-”号填列）	171,425,993.82	224,670,419.86
减：所得税费用	-2,494,508.43	24,596.94
四、净利润（净亏损以“-”号填列）	173,920,502.25	224,645,822.92
（一）持续经营净利润（净亏损以“-”号填列）	173,920,502.25	224,645,822.92
（二）终止经营净利润（净亏损以“-”号填列）		
五、其他综合收益的税后净额		
（一）不能重分类进损益的其他综合收益		
1. 重新计量设定受益计划变动额		
2. 权益法下不能转损益的其他综合收益		
3. 其他权益工具投资公允价值变动		
4. 企业自身信用风险公允价值变动		
5. 其他		
（二）将重分类进损益的其他综合收益		
1. 权益法下可转损益的其他综合收益		

2. 其他债权投资公允价值变动		
3. 金融资产重分类计入其他综合收益的金额		
4. 其他债权投资信用减值准备		
5. 现金流量套期储备		
6. 外币财务报表折算差额		
7. 其他		
六、综合收益总额	173,920,502.25	224,645,822.92
七、每股收益：		
（一）基本每股收益		
（二）稀释每股收益		

5、合并现金流量表

单位：元

项目	2024 年度	2023 年度
一、经营活动产生的现金流量：		
销售商品、提供劳务收到的现金	1,967,143,856.13	1,984,361,747.06
客户存款和同业存放款项净增加额		
向中央银行借款净增加额		
向其他金融机构拆入资金净增加额		
收到原保险合同保费取得的现金		
收到再保业务现金净额		
保户储金及投资款净增加额		
收取利息、手续费及佣金的现金		
拆入资金净增加额		
回购业务资金净增加额		
代理买卖证券收到的现金净额		
收到的税费返还	61,917,936.69	79,815,623.39
收到其他与经营活动有关的现金	36,928,379.94	48,428,763.45
经营活动现金流入小计	2,065,990,172.76	2,112,606,133.90
购买商品、接受劳务支付的现金	636,827,542.99	806,997,950.03
客户贷款及垫款净增加额		
存放中央银行和同业款项净增加额		
支付原保险合同赔付款项的现金		
拆出资金净增加额		
支付利息、手续费及佣金的现金		
支付保单红利的现金		
支付给职工以及为职工支付的现金	725,750,249.02	738,457,800.96
支付的各项税费	64,772,522.07	114,574,674.78
支付其他与经营活动有关的现金	267,279,216.50	301,611,447.25
经营活动现金流出小计	1,694,629,530.58	1,961,641,873.02
经营活动产生的现金流量净额	371,360,642.18	150,964,260.88
二、投资活动产生的现金流量：		
收回投资收到的现金		
取得投资收益收到的现金	3,908,328.77	2,996,955.41
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额	78,665.38	70,000.00
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额		
收到其他与投资活动有关的现金	500,000,000.00	400,000,000.00

投资活动现金流入小计	503,986,994.15	403,066,955.41
购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金	77,679,580.76	51,095,828.58
投资支付的现金		
质押贷款净增加额		
取得子公司及其他营业单位支付的现金净额		
支付其他与投资活动有关的现金	500,000,000.00	400,000,000.00
投资活动现金流出小计	577,679,580.76	451,095,828.58
投资活动产生的现金流量净额	-73,692,586.61	-48,028,873.17
三、筹资活动产生的现金流量：		
吸收投资收到的现金		208,228.62
其中：子公司吸收少数股东投资收到的现金		208,228.62
取得借款收到的现金		
收到其他与筹资活动有关的现金		
筹资活动现金流入小计		208,228.62
偿还债务支付的现金		
分配股利、利润或偿付利息支付的现金	119,990,310.03	119,990,312.62
其中：子公司支付给少数股东的股利、利润		
支付其他与筹资活动有关的现金	8,804,319.60	7,755,323.25
筹资活动现金流出小计	128,794,629.63	127,745,635.87
筹资活动产生的现金流量净额	-128,794,629.63	-127,537,407.25
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响	11,285,896.27	5,464,535.57
五、现金及现金等价物净增加额	180,159,322.21	-19,137,483.97
加：期初现金及现金等价物余额	931,485,341.30	950,622,825.27
六、期末现金及现金等价物余额	1,111,644,663.51	931,485,341.30

6、母公司现金流量表

单位：元

项目	2024 年度	2023 年度
一、经营活动产生的现金流量：		
销售商品、提供劳务收到的现金	1,814,630,960.97	1,831,403,171.53
收到的税费返还	60,382,816.66	77,719,338.04
收到其他与经营活动有关的现金	59,204,158.36	53,096,855.35
经营活动现金流入小计	1,934,217,935.99	1,962,219,364.92
购买商品、接受劳务支付的现金	724,718,666.02	873,097,367.11
支付给职工以及为职工支付的现金	581,534,820.20	597,033,481.72
支付的各项税费	45,879,302.69	96,480,317.63
支付其他与经营活动有关的现金	231,245,841.23	241,427,308.59
经营活动现金流出小计	1,583,378,630.14	1,808,038,475.05
经营活动产生的现金流量净额	350,839,305.85	154,180,889.87
二、投资活动产生的现金流量：		
收回投资收到的现金		
取得投资收益收到的现金	3,908,328.77	2,996,955.41
处置固定资产、无形资产和其他长期资产收回的现金净额	47,585.34	70,000.00
处置子公司及其他营业单位收到的现金净额		
收到其他与投资活动有关的现金	500,000,000.00	400,000,000.00
投资活动现金流入小计	503,955,914.11	403,066,955.41

购建固定资产、无形资产和其他长期资产支付的现金	76,906,379.92	49,422,950.08
投资支付的现金		
取得子公司及其他营业单位支付的现金净额		
支付其他与投资活动有关的现金	500,000,000.00	400,000,000.00
投资活动现金流出小计	576,906,379.92	449,422,950.08
投资活动产生的现金流量净额	-72,950,465.81	-46,355,994.67
三、筹资活动产生的现金流量：		
吸收投资收到的现金		
取得借款收到的现金		
收到其他与筹资活动有关的现金		
筹资活动现金流入小计		
偿还债务支付的现金		
分配股利、利润或偿付利息支付的现金	119,990,310.03	119,990,312.62
支付其他与筹资活动有关的现金	2,166,652.01	1,601,899.94
筹资活动现金流出小计	122,156,962.04	121,592,212.56
筹资活动产生的现金流量净额	-122,156,962.04	-121,592,212.56
四、汇率变动对现金及现金等价物的影响	10,341,945.25	4,761,020.90
五、现金及现金等价物净增加额	166,073,823.25	-9,006,296.46
加：期初现金及现金等价物余额	779,706,884.50	788,713,180.96
六、期末现金及现金等价物余额	945,780,707.75	779,706,884.50

7、合并所有者权益变动表

本期金额

单位：元

项目	2024 年度														
	归属于母公司所有者权益												少数股东权益	所有者权益合计	
	股本	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	一般风险准备	未分配利润	其他			小计
	优先股	永续债	其他												
一、上年期末余额	581,721,846.00				333,866,419.87	26,482,970.61	270,121,733		204,288,307.63		871,613,251.47		1,965,276,976.09	-1,404,006.18	1,963,872,969.91
加：会计政策变更															
期差错更正															
其他															
二、本年期初	581,721,846.00				333,866,419.87	26,482,970.61	270,121,733		204,288,307.63		871,613,251.47		1,965,276,976.09	-1,404,006.18	1,963,872,969.91

盈余 公积									50.2 3		92,0 50.2 3				
2. 提取 一般 风险 准备															
3. 对所 有者 (或 股 东) 的 分 配											- 119, 990, 310. 03		- 119, 990, 310. 03		- 119, 990, 310. 03
4. 其他															
(四) 所有 者 权 益 内 部 结 转															
1. 资 本 公 积 转 增 资 本 (或 股 本)															
2. 盈 余 公 积 转 增 资 本 (或 股 本)															
3. 盈 余 公 积 弥 补 亏 损															
4. 设 定 受 益 计 划 变 动 额 结 转 留 存 收 益															
5.															

其他综合收益结转留存收益															
6. 其他															
(五) 专项储备															
1. 本期提取															
2. 本期使用															
(六) 其他															
四、本期期末余额	581,721,846.00				333,866,419.87	26,482,970.61	1,300,276.68		221,680,357.86		896,340,313.10		2,008,426.24	-667,253.35	2,007,758,989.55

上期金额

单位：元

项目	2023 年度														
	归属于母公司所有者权益													少数股东权益	所有者权益合计
	股本	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	一般风险准备	未分配利润	其他	小计		
	优先股	永续债	其他												
一、上年期末余额	581,721,846.00				323,729,539.88	26,482,970.61	-497,404.85		181,823,725.34		792,767,037.38		1,853,061,773.14	-1,728,954.89	1,851,332,818.25
加：会计政策变更															
期差错更正															
其他															
二、本年期初余额	581,721,846.00				323,729,539.88	26,482,970.61	-497,404.85		181,823,725.34		792,767,037.38		1,853,061,773.14	-1,728,954.89	1,851,332,818.25

三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）					10,136,879.99					78,846,214.09		112,215,202.95	324,948.71	112,540,151.66
（一）综合收益总额										221,301,109.00		222,068,635.58	256,126.19	222,324,761.77
（二）所有者投入和减少资本					10,136,879.99							10,136,879.99	68,822.52	10,205,702.51
1. 所有者投入的普通股					139,406.10							139,406.10	68,822.52	208,228.62
2. 其他权益工具持有者投入资本														
3. 股份支付计入所有者权益的金额					5,468,726.25							5,468,726.25		5,468,726.25
4. 其他					4,528,747.64							4,528,747.64		4,528,747.64
（三）利润分配									22,464,582.29					
1. 提取									22,464,582.29					

盈余公积									82.29		64,582.29			
2. 提取一般风险准备														
3. 对所有者（或股东）的分配											-119,990,312.62		-119,990,312.62	-119,990,312.62
4. 其他														
（四）所有者权益内部结转														
1. 资本公积转增资本（或股本）														
2. 盈余公积转增资本（或股本）														
3. 盈余公积弥补亏损														
4. 设定受益计划变动额结转留存收益														
5.														

其他综合收益结转留存收益															
6. 其他															
(五) 专项储备															
1. 本期提取															
2. 本期使用															
(六) 其他															
四、本期期末余额	581,721,846.00				333,866,419.87	26,482,970.61	270,121,737.3		204,288,307.63		871,613,251.47		1,965,276,976.09	-1,404,006.18	1,963,872,969.91

8、母公司所有者权益变动表

本期金额

单位：元

项目	2024 年度												所有者权益合计
	股本	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	未分配利润	其他		
		优先股	永续债	其他									
一、上年期末余额	581,721,846.00				456,054,319.16	26,482,970.61			204,279,514.07	950,511,829.72			2,166,084,538.34
加：会计政策变更													
期差错更正													
其他													
二、	581,721,846.00				456,054,319.16	26,482,970.61			204,279,514.07	950,511,829.72			2,166,084,538.34

本年期初余额	6.00				9.16	.61			4.07	9.72		538.34
三、本期增减变动金额（减少以“－”号填列）									17,392,050.23	36,538,141.99		53,930,192.22
（一）综合收益总额										173,920,502.25		173,920,502.25
（二）所有者投入和减少资本												
1. 所有者投入的普通股												
2. 其他权益工具持有者投入资本												
3. 股份支付计入所有者权益的金额												
4. 其他												
（三）利润分配									17,392,050.23	-137,382,360.26		-119,990,310.03
1. 提取盈									17,392,050.23	-17,392,050		

余公积										.23		
2. 对所有者（或股东）的分配										- 119,990,310.03		- 119,990,310.03
3. 其他												
（四）所有者权益内部结转												
1. 资本公积转增资本（或股本）												
2. 盈余公积转增资本（或股本）												
3. 盈余公积弥补亏损												
4. 设定受益计划变动额结转留存收益												
5. 其他综合收益结转留存收益												

6. 其他												
(五) 专项储备												
1. 本期提取												
2. 本期使用												
(六) 其他												
四、本期期末余额	581,721,846.00				456,054,319.16	26,482,970.61			221,671,564.30	987,049,971.71		2,220,014,730.56

上期金额

单位：元

项目	2023 年度											
	股本	其他权益工具			资本公积	减：库存股	其他综合收益	专项储备	盈余公积	未分配利润	其他	所有者权益合计
		优先股	永续债	其他								
一、上年期末余额	581,721,846.00				446,056,845.27	26,482,970.61			181,814,931.78	868,320,901.71		2,051,431,554.15
加：会计政策变更												
期差错更正												
其他												
二、本年期初余额	581,721,846.00				446,056,845.27	26,482,970.61			181,814,931.78	868,320,901.71		2,051,431,554.15
三、本期增减变动金额（减少以					9,997,473.89				22,464,582.29	82,190,928.01		114,652,984.19

“一”号填列)												
(一) 综合收益总额										224,645,822.92		224,645,822.92
(二) 所有者投入和减少资本					9,997,473.89							9,997,473.89
1. 所有者投入的普通股												
2. 其他权益工具持有者投入资本												
3. 股份支付计入所有者权益的金额					5,468,726.25							5,468,726.25
4. 其他					4,528,747.64							4,528,747.64
(三) 利润分配									22,464,582.29	-142,454.89		-119,990.31
1. 提取盈余公积									22,464,582.29	-22,464.58		-22,464.58
2. 对所有者(或股东)的分配										-119,990.31		-119,990.31

3. 其他												
(四) 所有者权益内部结转												
1. 资本公积转增资本(或股本)												
2. 盈余公积转增资本(或股本)												
3. 盈余公积弥补亏损												
4. 设定受益计划变动额结转留存收益												
5. 其他综合收益结转留存收益												
6. 其他												
(五) 专项储备												
1. 本期提取												
2. 本												

期使用												
(六)其他												
四、本期期末余额	581,721,846.00			456,054,319.16	26,482,970.61			204,279,514.07	950,511,829.72			2,166,084,538.34

三、公司基本情况

深圳市理邦精密仪器股份有限公司（以下简称本公司，在包含子公司时统称本集团）原名“深圳市理邦精密仪器有限公司”，系经深圳市市场监督管理局批准设立的股份有限公司，于1995年8月2日在中国深圳成立。

2010年3月26日，经本公司第一次股东大会审议通过，全体股东作为股份有限公司的发起人，以其持有的截至2009年12月31日的审定净资产按2.04:1比例折股，整体变更为股份有限公司。截至2009年12月31日的审定净资产为152,693,871.50元，该净资产折合股本75,000,000.00元，其余部分共77,693,871.50元计入资本公积，信永中和会计师事务所为本次变更出具了XYZH/2009SZA1004-4号验资报告，本公司于2010年3月30日完成了工商变更登记手续。

经中国证券监督管理委员会证监许可[2011]480号《关于核准深圳市理邦精密仪器股份有限公司首次公开发行股票的批复》核准，本公司于2011年4月21日在深圳证券交易所上市交易，向社会公众公开发行2,500万股普通股。上述变更后本公司注册资本为10,000.00万元，本次增资业经信永中和会计师事务所验资，并于2011年4月18日出具XYZH/2009SZA1004-18号验资报告，本公司于2011年5月18日完成工商变更登记手续。

2016年7月20日，本公司住所变更为深圳市坪山新区坑梓街道金沙社区金辉路15号，领取统一社会信用代码为914403001923672010的营业执照。

截至2024年12月31日止，本公司总股本为581,721,846股，其中有限售条件股份241,283,781股，占总股本的41.48%；无限售条件股份340,438,065股，占总股本的58.52%，具体明细如下：

股东名称	股份数	持股比例	持有有限售条件的股份数量
张浩	122,038,160.00	20.98%	91,528,620.00
祖幼冬	100,104,140.00	17.21%	75,078,105.00
谢锡城	99,569,408.00	17.12%	74,677,056.00
公众股	260,010,138.00	44.69%	
合计	581,721,846.00	100.00%	241,283,781.00

本集团属医疗器械行业，主要从事医疗电子设备产品和体外诊断产品的研发、生产、销售、服务，业务涵盖病人监护、心电诊断、妇幼健康、超声影像、体外诊断、智慧健康等六大领域。

本财务报表于 2025 年 04 月 23 日由本公司董事会批准报出。

四、财务报表的编制基础

1、编制基础

本集团财务报表根据实际发生的交易和事项，按照财政部颁布的《企业会计准则》及其应用指南、解释及其他相关规定（以下合称“企业会计准则”），以及中国证券监督管理委员会（以下简称“证监会”）《公开发行证券的公司信息披露编报规则第 15 号—财务报告的一般规定》（2023 年修订）的披露相关规定，并基于本附注“五、重要会计政策及会计估计”所述会计政策和会计估计编制。

2、持续经营

本集团对自 2024 年 12 月 31 日起 12 个月内的持续经营能力进行了评价，未发现对持续经营能力产生重大怀疑的事项和情况。因此，本财务报表以持续经营为基础列报。

五、重要会计政策及会计估计

具体会计政策和会计估计提示：

本集团根据实际生产经营特点制定的具体会计政策和会计估计包括应收款项坏账准备、存货跌价准备、固定资产折旧、无形资产摊销、收入确认和计量等。

1、遵循企业会计准则的声明

本财务报表符合企业会计准则的要求，真实、准确、完整地反映了本公司及本集团于 2024 年 12 月 31 日的财务状况以及 2024 年度经营成果和现金流量等有关信息。

2、会计期间

本集团的会计期间为公历 1 月 1 日至 12 月 31 日。

3、营业周期

本集团营业周期为 12 个月，并以营业周期作为资产和负债的流动性划分标准。

4、记账本位币

本公司及境内子公司以人民币为记账本位币。

本公司之境外子公司根据其经营所处的主要经济环境自行决定其记账本位币，本集团编制财务报表时所按照本附注“五、10、外币业务和外币报表折算”所述方法折算为人民币。

5、重要性标准确定方法和选择依据

适用 不适用

项目	重要性标准
重要的单项计提坏账准备的应收款项	单项金额超过 1,500 万元以上的
应收款项本期坏账准备收回或转回金额重要的	单项金额超过 200 万元以上的
本期重要的应收款项核销	单项金额超过 200 万元以上的
账龄超过 1 年且金额重要的预付款项	单项金额超过 500 万元以上的
重要的在建工程项目	年末余额单项金额超过 1,500 万元以上的
重要非全资子公司	非全资子公司净利润占公司年度合并净利润的 10% 以上

6、同一控制下和非同一控制下企业合并的会计处理方法

（1）同一控制下的企业合并

参与合并的企业在合并前后均受同一方或相同的多方最终控制且该控制并非暂时性的，为同一控制下的企业合并。

本集团作为合并方，在同一控制下企业合并中取得的资产和负债，在合并日按被合并方在最终控制方合并报表中的账面价值计量。取得的净资产账面价值与支付的合并对价账面价值的差额，调整资本公积；资本公积不足冲减的，调整留存收益。

（2）非同一控制下的企业合并

参与合并的各方在合并前后不受同一方或相同的多方最终控制的，为非同一控制下的企业合并。

本集团作为购买方，在非同一控制下企业合并中取得的被购买方可辨认资产、负债及或有负债在收购日以公允价值计量。合并成本大于合并中取得的被购买方可辨认净资产公允价值份额的差额，确认为商誉；合并成本小于合并中取得的被购买方可辨认净资产公允价值份额的，首先对合并中取得的各项可辨认资产、负债及或有负债的公允价值、以及合并成本进行复核，经复核后，合并成本仍小于合并中取得的被购买方可辨认净资产公允价值份额的，将其差额计入合并当期营业外收入。

通过多次交易分步实现非同一控制下企业合并的，对于购买日之前持有的被购买方的股权，按照该股权在购买日的公允价值进行重新计量，公允价值与其账面价值的差额计入当期投资收益；与其相关的

购买日之前持有的被购买方的股权涉及权益法核算下的其他综合收益以及除净损益、其他综合收益和利润分配外的其他所有者权益变动，在购买日所属当期转为投资损益，由于被投资方重新计量设定受益计划净负债或净资产变动而产生的其他综合收益除外。

7、控制的判断标准和合并财务报表的编制方法

本集团合并财务报表的合并范围以控制为基础予以确定，包括本公司及本公司控制的所有子公司（含企业、被投资单位中可分割的部分等）。本集团判断控制的标准为，本集团拥有对被投资方的权力，通过参与被投资方的相关活动而享有可变回报，并且有能力运用对被投资方的权力影响其回报金额。

在编制合并财务报表时，子公司与本公司采用的会计政策或会计期间不一致的，按照本公司的会计政策或会计期间对子公司财务报表进行必要的调整。

本公司与子公司及子公司相互之间发生的内部交易对合并财务报表的影响于合并时抵消。子公司的所有者权益中不属于母公司的份额以及当期净损益、其他综合收益及综合收益总额中属于少数股东权益的份额，分别在合并财务报表“少数股东权益”“少数股东损益”“归属于少数股东的其他综合收益及归属于少数股东的综合收益总额”项目列示。

对于同一控制下企业合并取得的子公司，其经营成果和现金流量自合并当期期初纳入合并财务报表。编制比较合并财务报表时，对上年财务报表的相关项目进行调整，视同合并后形成的报告主体自最终控制方开始控制时点起一直存在。

对于非同一控制下企业合并取得子公司，经营成果和现金流量自本集团取得控制权之日起纳入合并财务报表。在编制合并财务报表时，以购买日确定的各项可辨认资产、负债及或有负债的公允价值为基础对子公司的财务报表进行调整。

8、合营安排分类及共同经营会计处理方法

不适用。

9、现金及现金等价物的确定标准

本集团现金流量表之现金指库存现金以及可以随时用于支付的存款。现金流量表之现金等价物指持有期限不超过 3 个月、流动性强、易于转换为已知金额现金且价值变动风险很小的投资。

10、外币业务和外币报表折算

（1）外币交易

本集团外币交易在初始确认时，采用交易发生日的即期汇率将外币金额折算为记账本位币金额。于资产负债表日，外币货币性项目采用资产负债表日的即期汇率折算为记账本位币，所产生的折算差额除了为购建或生产符合资本化条件的资产而借入的外币专门借款产生的汇兑差额按资本化的原则处理外，直接计入当期损益；以历史成本计量的外币非货币性项目，仍采用交易发生日的即期汇率折算，不改变其记账本位币金额；以公允价值计量的外币非货币性项目，采用公允价值确定日的即期汇率折算，折算后的记账本位币金额与原记账本位币金额的差额，作为公允价值变动（含汇率变动）处理，计入当期损益；收到投资者以外币投入的资本，采用交易发生日即期汇率折算，外币投入资本与相应的货币性项目的记账本位币金额之间不产生外币资本折算差额。

（2）外币财务报表的折算

本集团在编制合并财务报表时将境外经营的财务报表折算为人民币，其中：外币资产负债表中资产、负债类项目采用资产负债表日的即期汇率折算；所有者权益类项目除“未分配利润”外，均按业务发生时的即期汇率折算；利润表中的收入与费用项目，采用交易当期平均汇率折算。上述折算产生的外币报表折算差额，在其他综合收益项目中列示。外币现金流量采用现金流量交易当期平均汇率的即期汇率折算。汇率变动对现金的影响额，在现金流量表中单独列示。

11、金融工具

（1）金融工具的确认和终止确认

本集团成为金融工具合同的一方时确认一项金融资产或金融负债。

满足下列条件的，终止确认金融资产（或金融资产的一部分，或一组类似金融资产的一部分），即将之前确认的金融资产从资产负债表中予以转出：1）收取金融资产现金流量的权利届满；2）转移了收取金融资产现金流量的权利，或在“过手协议”下承担了及时将收取的现金流量全额支付给第三方的义务；并且实质上转让了金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬，或虽然实质上既没有转移也没有保留金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬，但放弃了对该金融资产的控制。

如果金融负债的责任已履行、撤销或届满，则对金融负债进行终止确认。如果现有金融负债被同一债权人以实质上几乎完全不同条款的另一金融负债所取代，或现有负债的条款几乎全部被实质性修改，则此类替换或修改作为终止确认原负债和确认新负债处理，差额计入当期损益。

以常规方式买卖金融资产，按交易日会计进行确认和终止确认。

（2）金融资产分类和计量方法

本集团的金融资产于初始确认时根据本集团管理金融资产的业务模式和金融资产的合同现金流量特征，将金融资产分类为以摊余成本计量的金融资产、以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产、以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。当且仅当本集团改变管理金融资产的业务模式时，才对所有受影响的相关金融资产进行重分类。

在判断业务模式时，本集团考虑包括企业评价和向关键管理人员报告金融资产业绩的方式、影响金融资产业绩的风险及其管理方式以及相关业务管理人员获得报酬的方式等。在评估是否以收取合同现金流量为目标时，本集团需要对金融资产到期日前的出售原因、时间、频率和价值等进行分析判断。

在判断合同现金流量特征时，本集团需要判断合同现金流量是否仅为对本金和以未偿付本金为基础的利息的支付时，包含对（货币时间价值的修正进行评估时，需要判断与基准现金流量相比是否具有显著差异/对包含提前还款特征的金融资产，需要判断提前还款特征的公允价值是否非常小）等。

金融资产在初始确认时以公允价值计量，但是因销售商品或提供服务等产生的应收账款或应收票据未包含重大融资成分或不考虑不超过一年的融资成分的，按照交易价格进行初始计量。

对于以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产，相关交易费用直接计入当期损益，其他类别的金融资产相关交易费用计入其初始确认金额。

金融资产的后续计量取决于其分类：

1) 以摊余成本计量的金融资产

金融资产同时符合下列条件的，分类为以摊余成本计量的金融资产：①管理该金融资产的业务模式是以收取合同现金流量为目标。②该金融资产的合同条款规定，在特定日期产生的现金流量，仅为对本金和以未偿付本金金额为基础的利息的支付。本集团该分类的金融资产主要包括：货币资金、应收账款、其他应收款。

2) 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债务工具投资

金融资产同时符合下列条件的，分类为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产：①管理该金融资产的业务模式既以收取合同现金流量为目标又以出售该金融资产为目标。②该金融资产的合同条款规定，在特定日期产生的现金流量，仅为对本金和以未偿付本金金额为基础的利息的支付。此类金融资产采用实际利率法确认利息收入。除利息收入、减值损失及汇兑差额确认为当期损益外，其余公允价值变动计入其他综合收益。当金融资产终止确认时，之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益转出，计入当期损益。

3) 以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的权益工具投资

本集团不可撤销地选择将部分非交易性权益工具投资指定为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产，该指定一经作出，不得撤销。本集团仅将相关股利收入（明确作为投资成本部分收回的股利收入除外）计入当期损益，公允价值的后续变动计入其他综合收益，不需计提减值准备。当金融资产终止确认时，之前计入其他综合收益的累计利得或损失从其他综合收益转出，计入留存收益。本集团该分类的金融资产为其他权益工具投资。

4) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产

除上述分类为以摊余成本计量的金融资产和分类或指定为以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的金融资产之外的金融资产，本集团将其分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。此类金融资产按照公允价值进行后续计量，除与套期会计有关外，所有公允价值变动计入当期损益。本集团该分类的金融资产主要包括：交易性金融资产、其他非流动金融资产。

本集团在非同一控制下的企业合并中确认的或有对价构成金融资产的，该金融资产分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产。

(3) 金融负债分类、确认依据和计量方法

除了由于金融资产转移不符合终止确认条件或继续涉入被转移金融资产所形成的金融负债以外，本集团的金融负债于初始确认时分类为：以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债、以摊余成本计量的金融负债。对于以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债，相关交易费用直接计入当期损益，以摊余成本计量的金融负债的相关交易费用计入其初始确认金额。

金融负债的后续计量取决于其分类：

1) 以摊余成本计量的金融负债

以摊余成本计量的金融负债，采用实际利率法，按照摊余成本进行后续计量。

2) 以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债

以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债（含属于金融负债的衍生工具），包括交易性金融负债和初始确认时指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债。交易性金融负债（含属于金融负债的衍生工具），按照公允价值进行后续计量，（除与套期会计有关外，）所有公允价值变动均计入当期损益。对于指定为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债，按照公允价值进行后续计量，除由本集团自身信用风险变动引起的公允价值变动计入其他综合收益之外，其他公允价值变动计入当期损益；如果由本集团自身信用风险变动引起的公允价值变动计入其他综合收益会造成或扩大损益中的会计错配，本集团将所有公允价值变动（包括自身信用风险变动的影响金额）计入当期损益。

（4）金融工具减值

本集团以预期信用损失为基础，对以摊余成本计量的金融资产、以公允价值计量且其变动计入其他综合收益的债权投资进行减值处理并确认损失准备。

预期信用损失，是指以发生违约的风险为权重的金融工具信用损失的加权平均值。信用损失，是指本集团按照原实际利率折现的、根据合同应收的所有合同现金流量与预期收取的所有现金流量之间的差额，即全部现金短缺的现值。

整个存续期预期信用损失，是指因金融工具整个预计存续期内所有可能发生的违约事件而导致的预期信用损失。未来 12 个月内预期信用损失，是指因资产负债表日后 12 个月内（若金融工具的预计存续期少于 12 个月，则为预计存续期）可能发生的金融工具违约事件而导致的预期信用损失，是整个存续期预期信用损失的一部分。

本集团基于单项和组合评估金融工具的预期信用损失，以组合为基础进行评估时，本集团基于共同信用风险特征将金融工具分为不同组别。本集团采用的共同信用风险特征包括：金融工具类型、信用风险评级、债务人所处地理位置、债务人所处行业、逾期信息、应收款项账龄等。

本集团采用预期信用损失模型对金融工具和合同资产的减值进行评估需要做出重大判断和估计，需考虑所有合理且有依据的信息，包括前瞻性信息。在做出这些判断和估计时，本集团根据历史还款数据结合经济政策、宏观经济指标、行业风险等因素推断债务人信用风险的预期变动。不同的估计可能会影响减值准备的计提，已计提的减值准备可能并不等于未来实际的减值损失金额。

1) 应收账款和合同资产的减值测试方法

本集团对于因销售商品、提供劳务等日常经营活动形成的不含重大融资成分的应收账款、合同资产等应收款项运用简化计量方法，按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量其损失准备。

本集团将单项金额超过 1000 万元且已发生信用减值的应收款项确认为单项金额重大的应收款项。本集团对单项金额重大的应收款项单独进行减值测试。

对于应收款项，除对单项金额重大且已发生信用减值的款项单项确定其信用损失外，通常按照共同信用风险特征组合的基础上，考虑预期信用损失计量方法应反映的要素，参考历史信用损失经验，编制应收账款账龄与违约损失率对照表，以此为基础计算预期信用损失。若某一客户信用风险特征与组合中其他客户显著不同，或该客户信用风险特征发生显著变化，例如客户发生严重财务困难，应收该客户款项的预期信用损失率已显著高于其所处于账龄、逾期区间的预期信用损失率等，本集团对应收该客户款项按照单项计提损失准备。

应收账款（与合同资产）的组合类别及确定依据

本集团根据应收账款（与合同资产）的账龄、款项性质、信用风险敞口、历史回款情况等信息为基础，按信用风险特征的相似性和相关性进行分组。对于应收账款，本集团判断账龄为其信用风险主要影响因素，因此，本集团以账龄组合为基础评估其预期信用损失。本集团根据应收账款确认日期确定账龄。

2) 其他应收款项

本集团采用一般方法（三阶段法）计提预期信用损失。在每个资产负债表日，本集团评估其信用风险自初始确认后是否已经显著增加，如果信用风险自初始确认后未显著增加，处于第一阶段，本集团按照相当于未来 12 个月内预期信用损失的金额计量损失准备，并按照账面余额和实际利率计算利息收入；如果信用风险自初始确认后已显著增加但尚未发生信用减值的，处于第二阶段，本集团按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量损失准备，并按照账面余额和实际利率计算利息收入；如果初始确认后发生信用减值的，处于第三阶段，本集团按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量损失准备，并按照摊余成本和实际利率计算利息收入。对于资产负债表日只具有较低信用风险的金融工具，本集团假设其信用风险自初始确认后未显著增加。

整个存续期预期信用损失，是指因金融工具整个预计存续期内所有可能发生的违约事件而导致的预期信用损失。未来 12 个月内预期信用损失，是指因资产负债表日后 12 个月内（若金融工具的预计存续期少于 12 个月，则为预计存续期）可能发生的金融工具违约事件而导致的预期信用损失，是整个存续期预期信用损失的一部分。

关于本集团对信用风险显著增加判断标准、已发生信用减值资产的定义等披露参见附注十二、1。

对于其他应收款，本集团在单项工具层面无法以合理成本获得关于信用风险显著增加的充分证据，而在组合的基础上评估信用风险是否显著增加是可行，所以本集团按照金融工具类型、信用风险评级、与关联方关系为共同风险特征，对其他应收款进行分组并以组合为基础考虑评估信用风险是否显著增加。

本集团根据以前年度的实际信用损失，并考虑本年的前瞻性信息，计量预期信用损失的会计估计政策为：本集团参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和未来 12 个月内或整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失。

3) 按照单项计提坏账减值准备的单项计提判断标准

若某一客户信用风险特征与组合中其他客户显著不同，或该客户信用风险特征发生显著变化，例如客户发生严重财务困难，应收该客户款项的预期信用损失率已显著高于其所处于账龄、逾期区间的预期信用损失率等，本集团对应收该客户款项按照单项计提损失准备。

4) 减值准备的核销

当本集团不再合理预期能够全部或部分收回金融资产合同现金流量时，本集团直接减记该金融资产的账面余额。已减记的金融资产以后又收回的，作为减值损失的转回计入收回当期的损益。

(5) 金融资产转移的确认依据和计量方法

对于金融资产转移交易，本集团已将金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬转移给转入方的，终止确认该金融资产；保留了金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，不终止确认该金融资产；既没有转移也没有保留金融资产所有权上几乎所有的风险和报酬的，放弃了对该金融资产控制的，终止确认该金融资产并确认产生的资产和负债，未放弃对该金融资产控制的，按照其继续涉入所转移金融资产的程度确认有关金融资产，并相应确认有关负债。

金融资产整体转移满足终止确认条件的，将所转移金融资产在终止确认日的账面价值，与因转移而收到的对价及原直接计入其他综合收益的公允价值变动累计额中对应终止确认部分的金额（涉及转移的金融资产同时符合下列条件：①集团管理该金融资产的业务模式既以收取合同现金流量为目标又以出售该金融资产为目标；②该金融资产的合同条款规定，在特定日期产生的现金流量，仅为对本金和以未偿付本金金额为基础的利息的支付。）之和的差额计入当期损益。

金融资产部分转移满足终止确认条件的，将所转移金融资产整体的账面价值，在终止确认部分和未终止确认部分之间，按照各自的相对公允价值进行分摊，并将因转移而收到的对价及应分摊至终止确认部分的原计入其他综合收益的公允价值变动累计额中对应终止确认部分的金额（涉及转移的金融资产同时符合下列条件：①集团管理该金融资产的业务模式既以收取合同现金流量为目标又以出售该金融资产为目标；②该金融资产的合同条款规定，在特定日期产生的现金流量，仅为对本金和以未偿付本金金额为基础的利息的支付。）之和，与分摊的前述金融资产整体账面价值的差额计入当期损益。

通过对所转移金融资产提供财务担保方式继续涉入的，按照金融资产的账面价值和财务担保金额两者之中的较低者，确认继续涉入形成的资产。财务担保金额，是指所收到的对价中，将被要求偿还的最高金额。

（6）金融负债与权益工具的区分及相关处理方法

本集团按照以下原则区分金融负债与权益工具：①如果本集团不能无条件地避免以交付现金或其他金融资产来履行一项合同义务，则该合同义务符合金融负债的定义。有些金融工具虽然没有明确地包含交付现金或其他金融资产义务的条款和条件，但有可能通过其他条款和条件间接地形成合同义务。②如果一项金融工具须用或可用本集团自身权益工具进行结算，需要考虑用于结算该工具的本集团自身权益工具，是作为现金或其他金融资产的替代品，还是为了使该工具持有方享有在发行方扣除所有负债后的资产中的剩余权益。如果是前者，该工具是发行方的金融负债；如果是后者，该工具是发行方的权益工具。在某些情况下，一项金融工具合同规定本集团须用或可用自身权益工具结算该金融工具，其中合同权利或合同义务的金额等于可获取或需交付的自身权益工具的数量乘以其结算时的公允价值，则无论该合同权利或义务的金额是固定的，还是完全或部分地基于除本集团自身权益工具的市场价格以外的变量（例如利率、某种商品的价格或某项金融工具的价格）的变动而变动，该合同分类为金融负债。

本集团在合并报表中对金融工具（或其组成部分）进行分类时，考虑了集团成员和金融工具持有方之间达成的所有条款和条件。如果集团作为一个整体由于该工具而承担了交付现金、其他金融资产或者以其他导致该工具成为金融负债的方式进行结算的义务，则该工具应当分类为金融负债。

（7）金融资产和金融负债的抵销

本集团的金融资产和金融负债在资产负债表内分别列示，不相互抵销。但同时满足下列条件时，以相互抵销后的净额在资产负债表内列示：①本集团具有抵销已确认金额的法定权利，且该种法定权利是当前可执行的；②本集团计划以净额结算，或同时变现该金融资产和清偿该金融负债。

12、应收票据

不适用。

13、应收账款

本集团对于因销售商品、提供劳务等日常经营活动形成的不含重大融资成分的应收账款、合同资产等应收款项运用简化计量方法，按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量其损失准备。

本集团将单项金额超过 1000 万元且已发生信用减值的应收款项确认为单项金额重大的应收款项。本集团对单项金额重大的应收款项单独进行减值测试。

对于应收款项，除对单项金额重大且已发生信用减值的款项单项确定其信用损失外，通常按照共同信用风险特征组合的基础上，考虑预期信用损失计量方法应反映的要素，参考历史信用损失经验，编制应收账款账龄与违约损失率对照表，以此为基础计算预期信用损失。若某一客户信用风险特征与组合中其他客户显著不同，或该客户信用风险特征发生显著变化，例如客户发生严重财务困难，应收该客户款项的预期信用损失率已显著高于其所处于账龄、逾期区间的预期信用损失率等，本集团对应收该客户款项按照单项计提损失准备。

应收账款（与合同资产）的组合类别及确定依据

本集团根据应收账款（与合同资产）的账龄、款项性质、信用风险敞口、历史回款情况等信息为基础，按信用风险特征的相似性和相关性进行分组。对于应收账款，本集团判断账龄为其信用风险主要影响因素，因此，本集团以账龄组合为基础评估其预期信用损失。本集团根据开票日期确定账龄。

14、应收款项融资

不适用。

15、其他应收款

本集团采用一般方法（三阶段法）计提预期信用损失。在每个资产负债表日，本集团评估其信用风险自初始确认后是否已经显著增加，如果信用风险自初始确认后未显著增加，处于第一阶段，本集团按照相当于未来 12 个月内预期信用损失的金额计量损失准备，并按照账面余额和实际利率计算利息收入；如果信用风险自初始确认后已显著增加但尚未发生信用减值的，处于第二阶段，本集团按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量损失准备，并按照账面余额和实际利率计算利息收入；如果初始确认后发生信用减值的，处于第三阶段，本集团按照相当于整个存续期内预期信用损失的金额计量损失准备，

并按照摊余成本和实际利率计算利息收入。对于资产负债表日只具有较低信用风险的金融工具，本集团假设其信用风险自初始确认后未显著增加。

整个存续期预期信用损失，是指因金融工具整个预计存续期内所有可能发生的违约事件而导致的预期信用损失。未来 12 个月内预期信用损失，是指因资产负债表日后 12 个月内（若金融工具的预计存续期少于 12 个月，则为预计存续期）可能发生的金融工具违约事件而导致的预期信用损失，是整个存续期预期信用损失的一部分。

关于本集团对信用风险显著增加判断标准、已发生信用减值资产的定义等披露参见附注十二、1。

对于其他应收款，本集团在单项工具层面无法以合理成本获得关于信用风险显著增加的充分证据，而在组合的基础上评估信用风险是否显著增加是可行，所以本集团按照金融工具类型、信用风险评级、与关联方关系为共同风险特征，对其他应收款进行分组并以组合为基础考虑评估信用风险是否显著增加。

本集团根据以前年度的实际信用损失，并考虑本年的前瞻性信息，计量预期信用损失的会计估计政策为：本集团参考历史信用损失经验，结合当前状况以及对未来经济状况的预测，通过违约风险敞口和未来 12 个月内或整个存续期预期信用损失率，计算预期信用损失。

16、合同资产

不适用。

17、存货

本集团存货主要包括原材料、在产品、库存商品、自制半成品、委托加工材料等。

存货按照成本进行初始计量。存货成本包括采购成本、加工成本和其他成本。存货实行永续盘存制，领用或发出存货，采用月末一次加权平均法确定其实际成本。低值易耗品和包装物采用一次转销法进行摊销。

资产负债表日，存货按照成本与可变现净值孰低计量。存货成本高于其可变现净值的，计提存货跌价准备，计入当期损益。可变现净值，是指在日常活动中，存货的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用以及相关税费后的金额。

本集团库存商品、重要原材料等按照单个存货项目计提存货跌价准备，在确定其可变现净值时，库存商品、在产品和用于出售的材料等直接用于出售的商品存货，按该存货的估计售价减去估计的销售费

用和相关税费后的金额确定；用于生产而持有的材料存货，按所生产的产成品的估计售价减去至完工时估计将要发生的成本、估计的销售费用和相关税费后的金额确定。

其他数量繁多、单价较低的原材料辅料，本集团按照类别合并计提存货跌价准备。在确定其可变现净值时，按照存货组合的整体估计售价减去估计的销售费用和相关税费后的金额确定。

18、持有待售资产

不适用。

19、债权投资

不适用。

20、其他债权投资

不适用。

21、长期应收款

不适用。

22、长期股权投资

本集团长期股权投资主要是对子公司、对联营企业的权益性投资。

（1）重大影响、共同控制的判断

本集团对被投资单位具有重大影响的权益性投资，即对联营企业投资。重大影响，是指本集团对被投资方的财务和经营政策有参与决策的权力，但并不能够控制或者与其他方一起共同控制这些政策的制定。本公司直接或通过子公司间接拥有被投资单位 20% 以上但低于 50% 的表决权时，通常认为对被投资单位具有重大影响，除非有明确的证据表明本集团不能参与被投资单位的生产经营决策或形成对被投资单位的控制。

（2）会计处理方法

本集团按照初始投资成本对取得的长期股权投资进行初始计量。

通过同一控制下的企业合并取得的长期股权投资，以合并日取得被合并方在最终控制方合并报表中净资产的账面价值的份额作为初始投资成本；被合并方在合并日的净资产账面价值为负数的，初始投资成本按零确定。

通过非同一控制下的企业合并取得的长期股权投资，以合并成本作为初始投资成本；通过多次交易分步实现非同一控制下企业合并，不属于一揽子交易的，以原持有的股权投资账面价值加上新增投资成本之和，作为初始投资成本。

除企业合并形成的长期股权投资外，以支付现金取得的长期股权投资，按照实际支付的购买价款及与取得长期股权投资直接相关的费用、税金及其他必要支出作为初始投资成本；以发行权益性证券取得的长期股权投资，按照发行权益性证券的公允价值作为投资成本。

本公司对子公司投资在个别财务报表中采用成本法核算。采用成本法时，长期股权投资按初始投资成本计价。在追加投资时，按照追加投资支付的成本额公允价值及发生的相关交易费用增加长期股权投资成本的账面价值。被投资单位宣告分派的现金股利或利润，按照应享有的金额确认为当期投资收益。

本集团对联营企业的投资采用权益法核算。采用权益法时，长期股权投资初始投资成本大于投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值的份额的，不调整长期股权投资账面价值；长期股权投资初始投资成本小于投资时应享有被投资单位可辨认净资产公允价值的份额的，差额调增长期股权投资的账面价值，同时计入取得投资当期损益。

后续计量采用权益法核算的长期股权投资，在持有投资期间，随着被投资单位所有者权益的变动相应调整增加或减少长期股权投资的账面价值。其中在确认应享有被投资单位净损益的份额时，以取得投资时被投资单位各项可辨认资产等的公允价值为基础，按照本集团的会计政策及会计期间，并抵销与联营企业及合营企业之间发生的不构成业务的交易产生的未实现内部交易损益按照应享有比例计算归属于本集团的部分（内部交易损失属于资产减值损失的，全额确认），对被投资单位的净利润进行调整后确认。本集团确认被投资单位发生的净亏损，以长期股权投资的账面价值以及其他实质上构成对被投资单位净投资的长期权益减记至零为限，本集团负有承担额外损失义务的除外。

23、投资性房地产

投资性房地产计量模式

不适用

24、固定资产

(1) 确认条件

本集团固定资产是指为生产商品、提供劳务、出租或经营管理而持有的，使用年限超过一年的有形资产。固定资产在满足下列条件时予以确认：①与该固定资产有关的经济利益很可能流入本集团；②该固定资产的成本能够可靠地计量。

本集团固定资产包括房屋建筑物、实验室及洁净室、机器设备、电子设备、运输设备、模具及其他设备等。

(2) 折旧方法

类别	折旧方法	折旧年限	残值率	年折旧率
房屋建筑物	年限平均法	40	10%	2.25%
运输设备	年限平均法	5	10%	18%
其他设备	年限平均法	5	10%	18%
模具	年限平均法	5-10	10%	9%-18%
机器设备	年限平均法	5-10	10%	9%-18%
电子设备	年限平均法	5-10	10%	9%-18%
实验室及洁净室	年限平均法	15	10%	6%

本集团于每年年度终了，对固定资产的预计使用寿命、预计净残值和折旧方法进行复核，如发生改变，则作为会计估计变更处理。

25、在建工程

在建工程成本按实际工程支出确定，包括在建期间发生的各项必要工程支出、工程达到预定可使用状态前的应予资本化的借款费用以及其他相关费用等。

在建工程在达到预定可使用状态之日起，根据工程预算、造价或工程实际成本等，按估计的价值结转固定资产，次月起开始计提折旧，待办理了竣工决算手续后再对固定资产原值差异进行调整。

在建工程在达到预定可使用状态时转入固定资产，标准如下：

项目	结转固定资产的标准
房屋及建筑物、实验室及洁净室	实际开始使用/完工验收孰早
机器设备	实际开始使用/完成安装调试孰早
其他设备	实际开始使用/完成验收孰早

26、借款费用

不适用。

27、生物资产

不适用。

28、油气资产

不适用。

29、无形资产**(1) 使用寿命及其确定依据、估计情况、摊销方法或复核程序**

本集团无形资产包括土地使用权、商标费、专利技术、非专利技术、软件及特许权等，按取得时的实际成本计量，其中，购入的无形资产，按实际支付的价款和相关的其他支出作为实际成本；投资者投入的无形资产，按投资合同或协议约定的价值确定实际成本，但合同或协议约定价值不公允的，按公允价值确定实际成本。但对非同一控制下合并中取得被购买方拥有的但在其财务报表中未确认的专利权等无形资产，在进行初始确认时，按公允价值确认计量。

本集团无形资产具体摊销年限如下：

项目	预计使用寿命（年）	依据
土地使用权	20-50	法定寿命
商标费	10	法定寿命
非专利技术	5	预计受益期
软件	5-10	预计受益期
专利权	10	法定寿命
特许权	10	预计受益期

(2) 研发支出的归集范围及相关会计处理方法

本集团研发支出的归集范围包括研发人员职工薪酬、直接投入费用、折旧及待摊费用、设计费用、装备调试费、委托外部研究开发费用、其他费用等。

本集团内部研究开发项目支出根据其性质以及研发活动最终形成无形资产是否具有较大不确定性，分为研究阶段支出和开发阶段支出。

自行研究开发的无形资产，其研究阶段的支出，于发生时计入当期损益；其开发阶段的支出，同时满足下列条件的，确认为无形资产：

- 1) 完成该无形资产以使其能够使用或出售在技术上具有可行性；
- 2) 具有完成该无形资产并使用或出售的意图；

3) 运用该无形资产生产的产品存在市场或无形资产自身存在市场；

4) 有足够的技术、财务资源和其他资源支持，以完成该无形资产的开发，并有能力使用或出售该无形资产；

5) 归属于该无形资产开发阶段的支出能够可靠地计量。

30、长期资产减值

本集团于每一资产负债表日对长期股权投资、固定资产、在建工程、使用寿命有限的无形资产等项目进行检查，当存在减值迹象时，本集团进行减值测试。对商誉和使用寿命不确定的无形资产，无论是否存在减值迹象，每年末均进行减值测试。

(1) 除金融资产之外的非流动资产减值（除商誉外）

本集团在进行减值测试时，按照资产的公允价值减去处置费用后的净额与资产预计未来现金流量的现值两者之间的较高者确定其可收回金额。减值测试后，若该资产的账面价值超过其可收回金额，其差额确认为减值损失。

本集团以单项资产为基础估计其可回收金额，难以对单项资产的可回收金额进行估计的，以该资产所属资产组为基础确定资产组的可回收金额。资产组的认定，以资产组产生的主要现金流入是否独立于其他资产或者资产组的现金流入为依据。

公允价值减去处置费用后的净额，参考计量日发生的有序交易中类似资产的销售协议价格或可观察到的市场价格，减去可直接归属于该资产处置的增量成本确定。预计未来现金流量现值时，管理层按照资产在持续使用过程中和最终处置时所产生的预计未来现金流量，并选择恰当的折现率确定未来现金流量的现值。

(2) 商誉减值

本集团对企业合并形成的商誉，自购买日起将其账面价值按照合理的方法分摊至相关的资产组，难以分摊至相关的资产组的分摊至相关的资产组组合。在对包含商誉的相关资产组或者资产组组合进行减值测试时，如与商誉相关的资产组或者资产组组合存在减值迹象的，先对不包含商誉的资产组或者资产组组合进行减值测试，计算可收回金额，并与相关账面价值相比较，确认相应的减值损失；再对包含商誉的资产组或者资产组组合进行减值测试，比较账面价值与可收回金额，如可收回金额低于账面价值的，

减值损失金额首先抵减分摊至资产组或者资产组组合中商誉的账面价值，再根据资产组或者资产组组合中除商誉之外的其他各项资产的账面价值所占比重，按比例抵减其他各项资产的账面价值。

上述资产的减值损失一经确认，在以后会计期间不予转回。

31、长期待摊费用

本集团的长期待摊费用包括装修费、园林绿化工程等本集团已经支付但应由本期及以后各期分摊的期限在 1 年以上的费用。该等费用在受益期内平均摊销，如果长期待摊费用项目不能使以后会计期间受益，则将尚未摊销的该项目的摊余价值全部转入当期损益。

32、合同负债

合同负债反映本集团已收或应收客户对价而应向客户转让商品的义务。本集团在向客户转让商品之前，客户已经支付了合同对价或本集团已经取得了无条件收取合同对价权利的，在客户实际支付款项与到期应支付款项孰早时点，按照已收或应收的金额确认合同负债。

33、职工薪酬

(1) 短期薪酬的会计处理方法

短期薪酬主要包括职工工资、职工福利费等，在职工提供服务的会计期间，将实际发生的短期薪酬确认为负债，并按照受益对象计入当期损益或相关资产成本。

(2) 离职后福利的会计处理方法

离职后福利主要包括基本养老保险费、失业保险费等，按照公司承担的风险和义务，分类为设定提存计划、设定受益计划。对于设定提存计划，根据在资产负债表日为换取职工在会计期间提供的服务而向单独主体缴存的提存金确认为负债，并按照受益对象计入当期损益或相关资产成本。本集团不存在设定受益计划。

(3) 辞退福利的会计处理方法

本集团在不能单方面撤回因解除劳动关系计划或裁减建议所提供的辞退福利时，或确认与涉及及支付辞退福利的重组相关的成本或费用时（两者孰早），确认辞退福利产生的职工薪酬负债，并计入当期损益。

(4) 其他长期职工福利的会计处理方法

无。

34、预计负债

当与对外担保、未决诉讼或仲裁、保证类质量保证、亏损合同等或有事项相关的业务同时符合以下条件时，本集团将其确认为负债：该义务是本集团承担的现时义务；该义务的履行很可能导致经济利益流出本集团；该义务的金额能够可靠地计量。

预计负债按照履行相关现时义务所需支出的最佳估计数进行初始计量，并综合考虑与或有事项有关的风险、不确定性和货币时间价值等因素。本集团于资产负债表日对当前最佳估计数进行复核并对预计负债的账面价值进行调整。

非同一控制下企业合并中取得的被购买方或有负债在初始确认时按照公允价值计量，在初始确认后，按照预计负债确认的金额，和初始确认金额扣除收入确认原则确定的累计摊销额后的余额，以两者之中的较高者进行后续计量。

35、股份支付

用以换取职工提供服务的以权益结算的股份支付，以授予职工权益工具在授予日的公允价值计量。如授予后立即可行权，在授予日按照权益工具的公允价值计入相关成本或费用，相应增加资本公积。如需在完成等待期内的服务或达到规定业绩条件才可行权，在等待期内的每个资产负债表日，以对可行权权益工具数量的最佳估计为基础，按照权益工具授予日的公允价值，将当期取得的服务计入相关成本或费用和资本公积。如果修改了以权益结算的股份支付的条款，至少按照未修改条款的情况确认取得的服务。此外，增加所授予权益工具公允价值的修改，或在修改日对职工有利的变更，均确认取得服务的增加。

如果取消了以权益结算的股份支付，则于取消日作为加速行权处理，立即确认尚未确认的金额。职工或其他方能够选择满足非可行权条件但在等待期内未满足的，作为取消以权益结算的股份支付处理。但是，如果授予新的权益工具，并在新权益工具授予日认定所授予的新权益工具是用于替代被取消的权益工具的，则以与处理原权益工具条款和条件修改相同的方式，对所授予的替代权益工具进行处理。

以现金结算的股份支付，按照本集团承担的以股份或其他权益工具为基础确定的负债的公允价值计量。如授予后立即可行权，在授予日以承担负债的公允价值计入相关成本或费用，相应增加负债；如需

完成等待期内的服务或达到规定业绩条件以后才可行权，在等待期的每个资产负债表日，以对可行权情况的最佳估计为基础，按照本集团承担负债的公允价值金额，将当期取得的服务计入成本或费用，相应调整负债。在相关负债结算前的每个资产负债表日以及结算日，对负债的公允价值重新计量，其变动计入当期损益。

36、优先股、永续债等其他金融工具

不适用。

37、收入

按照业务类型披露收入确认和计量所采用的会计政策

本集团的营业收入主要包括销售商品收入、提供服务收入等，收入确认政策如下：

本集团在履行了合同中的履约义务，即在客户取得相关商品或服务的控制权时，确认收入。取得相关商品或服务的控制权，是指能够主导该商品的使用或该服务的提供并从中获得几乎全部的经济利益。

履约义务，是指合同中本集团向客户转让可明确区分商品的承诺。本集团的履约义务在满足下列条件之一的，属于在某一时段内履行履约义务；否则，属于在某一时点履行履约义务：①客户在本集团履约的同时即取得并消耗本集团履约所带来的经济利益；②客户能够控制本集团履约过程中在建的商品；③本集团履约过程中所产出的商品具有不可替代用途，且本集团在整个合同期间内有权就累计至今已完成的履约部分收取款项。

对于在某一时段内履行的履约义务，本集团在该段时间内按照履约进度确认收入。履约进度不能合理确定时，本集团已经发生的成本预计能够得到补偿的，按照已经发生的成本金额确认收入，直到履约进度能够合理确定为止。

对于在某一时点履行的履约义务，本集团在客户取得相关商品控制权时点确认收入。本集团在判断客户是否已取得商品控制权时，综合考虑下列迹象：①本集团就该商品享有现时收款权利，即客户就该商品负有现时付款义务；②本集团已将该商品的法定所有权转移给客户，即客户已拥有该商品的法定所有权；③本集团已将该商品实物转移给客户，即客户已实物占有该商品；④本集团已将该商品所有权上的主要风险和报酬转移给客户，即客户已取得该商品所有权上的主要风险和报酬；⑤客户已接受该商品；⑥其他表明客户已取得商品控制权的迹象。本集团的营业收入主要包括销售商品收入、提供服务收入。本集团不同类别收入的具体会计政策如下：

（1）销售商品收入

1) 内销收入确认原则：本集团的内销主要是与各地经销商签订销售合同，销售采取买断方式，在商品控制权转移给客户时确认收入。

2) 外销收入确认原则：本集团外销系与国外公司签订销售合同，按照合同约定办妥商品出口报关手续，货物经报关离岸后视同本集团履行了合同中的履约义务，客户取得相关商品控制权。

（2）提供服务收入

本集团与客户的之间的提供服务合同主要包括检测服务、技术服务等履约义务；合同中约定了各项服务内容、交易价格及交付成果，本集团根据合同约定的各项服务是否具有高度关联性判断各项服务是否属于单项履约义务，对于合同中约定的具有高度关联性的多项服务，本集团合并视为一项履约义务。

本集团根据具体合同约定及业务内容分为：提供服务收入可分为在某一时段内的履约义务和在某一时点的履约义务。

在某一时段内的履约义务：相关收入在该履约义务履行的期间内按照履约进度确认收入。本集团根据迄今所完成的、经客户确认的相关工作量确认收入。

在某一时点的履约义务：在客户取得相关检测报告时确认收入。

同类业务采用不同经营模式涉及不同收入确认方式及计量方法的情况

不适用。

38、合同成本

不适用。

39、政府补助

政府补助在能够满足其所附的条件并且能够收到时，予以确认。政府补助为货币性资产的，按照实际收到的金额计量，对于按照固定的定额标准拨付的补助，或对年末有确凿证据表明能够符合财政扶持政策规定的相关条件且预计能够收到财政扶持资金时，按照应收的金额计量；政府补助为非货币性资产的，按照公允价值计量，公允价值不能可靠取得的，按照名义金额(1元)计量。

与资产相关的政府补助，是指本集团取得的、用于购建或以其他方式形成长期资产的政府补助；与收益相关的政府补助，是指除与资产相关的政府补助之外的政府补助。如果政府文件中未明确规定补助对象，本集团按照上述区分原则进行判断，难以区分的，整体归类为与收益相关的政府补助。

与资产相关的政府补助确认为递延收益，在相关资产使用寿命内平均分配计入当期损益。相关资产在使用寿命结束前被出售、转让、报废或发生毁损的，将尚未分配的相关递延收益余额转入资产处置当期的损益。

与收益相关的政府补助，用于补偿以后期间的相关费用或损失的，确认为递延收益，并在确认相关费用的期间计入当期损益；用于补偿已发生的相关费用或损失的，直接计入当期损益。

与本集团日常活动相关的政府补助，按照经济业务实质，计入其他收益。与本集团日常活动无关的政府补助，计入营业外收入。

本集团取得政策性优惠贷款贴息的，区分财政将贴息资金拨付给贷款银行和财政将贴息资金直接拨付给本集团两种情况，分别按照以下原则进行会计处理：

（1）财政将贴息资金拨付给贷款银行，由贷款银行以政策性优惠利率向本集团提供贷款的，本集团以实际收到的借款金额作为借款的入账价值，按照借款本金和该政策性优惠利率计算相关借款费用（或以借款的公允价值作为借款的入账价值并按照实际利率法计算借款费用，实际收到的金额与借款公允价值之间的差额确认为递延收益。递延收益在借款存续期内采用实际利率法摊销，冲减相关借款费用）。

（2）财政将贴息资金直接拨付给本集团，本集团将对应的贴息冲减相关借款费用。

40、递延所得税资产/递延所得税负债

本集团递延所得税资产和递延所得税负债根据资产和负债的计税基础与其账面价值之间的差额产生的（暂时性差异）计算确认。

本集团对除以下情形外的所有应纳税暂时性差异确认递延所得税负债：（1）暂时性差异产生于商誉的初始确认或既不影响会计利润也不影响应纳税所得额（或可抵扣亏损）、且初始确认的资产和负债未导致产生等额应纳税暂时性差异和可抵扣暂时性差异的非企业合并的交易中产生的资产或负债的初始确认；（2）与子公司、联营企业投资相关的应纳税暂时性差异，本集团能够控制暂时性差异转回的时间且该暂时性差异在可预见的未来很可能不会转回的。

本集团以很可能取得用来抵扣可抵扣暂时性差异、可抵扣亏损和税款抵减的未来应纳税所得额为限，对除以下情形外产生的可抵扣暂时性差异、可抵扣亏损和税款抵减确认递延所得税资产：（1）暂时性差异产生于既不影响会计利润也不影响应纳税所得额（或可抵扣亏损）、且初始确认的资产和负债未导致产生等额应纳税暂时性差异和可抵扣暂时性差异的非企业合并的交易中产生的资产或负债的初始确认；（2）与子公司、联营企业投资相关的可抵扣暂时性差异，不能同时满足以下条件的：暂时性差异在可预见的未来很可能转回、未来很可能获得用来抵扣可抵扣暂时性差异的应纳税所得额。

本集团在很可能有足够的应纳税所得额用以抵扣可抵扣亏损的限度内，就所有尚未利用的可抵扣亏损确认递延所得税资产。管理层运用大量的判断来估计未来取得应纳税所得额的时间和金额，结合纳税筹划策略，决定应确认的递延所得税资产的金额，因此存在不确定性。

于资产负债表日，递延所得税资产和递延所得税负债，按照预期收回该资产或清偿该负债期间的适用税率计量。

在同时满足下列条件时，本集团将递延所得税资产及递延所得税负债以抵消后的净额列示：本集团拥有以净额结算当期所得税资产及当期递延所得税负债的法定权利；递延所得税资产和递延所得税负债是与同一税收征管部门对同一纳税主体征收的所得税相关或者对不同的纳税主体相关，但在未来每一具有重要性的递延所得税资产和递延所得税负债转回的期间内，涉及的纳税主体意图以净额结算当期所得税资产及当期所得税负债或是同时取得资产、清偿债务。

41、租赁

（1）作为承租方租赁的会计处理方法

1) 租赁确认

除了短期租赁和低价值资产租赁，在租赁期开始日，本集团对租赁确认使用权资产和租赁负债。

使用权资产，是指本集团作为承租人可在租赁期内使用租赁资产的权利，按照成本进行初始计量。该成本包括：①租赁负债的初始计量金额；②在租赁期开始日或之前支付的租赁付款额扣除已享受的租赁激励相关金额；③发生的初始直接费用；④为拆卸及移除租赁资产、复原租赁资产所在场地或将租赁资产恢复至租赁条款约定状态预计将发生的成本（属于为生产存货而发生的除外）。本集团按照租赁准则有关规定重新计量租赁负债的，相应调整使用权资产的账面价值。

本集团根据与使用权资产有关的经济利益的预期消耗方式以直线法对使用权资产计提折旧。能够合理确定租赁期届满时取得租赁资产所有权的，在租赁资产剩余使用寿命内计提折旧；无法合理确定租赁期届满时能够取得租赁资产所有权的，在租赁期与租赁资产剩余使用寿命两者孰短的期间内计提折旧。计提的折旧金额根据使用权资产的用途，计入相关资产的成本或者当期损益。

本集团按照租赁期开始日尚未支付的租赁付款额的现值对租赁负债进行初始计量。租赁付款额包括：①固定付款额及实质固定付款额，扣除租赁激励相关金额；②取决于指数或比率的可变租赁付款额；③本集团合理确定将行使购买选择权时，购买选择权的行权价格；④租赁期反映出本集团将行使终止租赁选择权时，行使终止租赁选择权需支付的款项；⑤根据本集团提供的担保余值预计应支付的款项。

在计算租赁付款额的现值时，本集团因无法确定租赁内含利率的，采用增量借款利率作为折现率。本集团按照固定的周期性利率计算租赁负债在租赁期内各期间的利息费用，并计入当期损益，但应当资本化的除外。

在租赁期开始日后，本集团确认租赁负债的利息时，增加租赁负债的账面金额；支付租赁付款额时，减少租赁负债的账面金额。当实质固定付款额发生变动、担保余值预计的应付金额发生变化、用于确定租赁付款额的指数或比率发生变动、购买选择权、续租选择权或终止选择权的评估结果或实际行权情况发生变化时，本集团按照变动后的租赁付款额的现值重新计量租赁负债。

2) 短期租赁和低价值资产租赁

对于租赁期不超过 12 个月的短期租赁和单项租赁资产为全新资产时价值较低（低于 5 万元人民币）的低价值资产租赁，本集团选择不确认使用权资产和租赁负债。本集团将短期租赁和低价值资产租赁的租赁付款额，在租赁期内各个期间按照直线法计入相关资产成本或当期损益。

(2) 作为出租方租赁的会计处理方法

本集团作为出租人，如果一项租赁实质上转移了与租赁资产所有权有关的几乎全部风险和报酬，本集团将该项租赁分类为融资租赁，除此之外分类为经营租赁。

1) 融资租赁

在租赁期开始日，本集团对融资租赁确认应收融资租赁款，并终止确认融资租赁资产。本集团对应收融资租赁款进行初始计量时，以租赁投资净额作为应收融资租赁款的入账价值。

租赁投资净额为未担保余值和租赁期开始日尚未收到的租赁收款额按照租赁内含利率折现的现值之和。本集团按照固定的周期性利率计算并确认租赁期内各个期间的利息收入。本集团取得的未纳入租赁投资净额计量的可变租赁付款额在实际发生时计入当期损益。

2) 经营租赁

在租赁期内各个期间，本集团采用直线法将经营租赁的租赁收款额确认为租金收入。

本集团发生的与经营租赁有关的初始直接费用资本化至租赁标的资产的成本，在租赁期内按照与租金收入相同的确认基础分期计入当期损益。本集团取得的与经营租赁有关的未计入租赁收款额的可变租赁付款额，在实际发生时计入当期损益。

经营租赁发生变更的，本集团自变更生效日开始，将其作为一项新的租赁进行会计处理，与变更前租赁有关的预收或应收租赁收款额视为新租赁的收款额。

42、其他重要的会计政策和会计估计

不适用。

43、重要会计政策和会计估计变更

(1) 重要会计政策变更

适用 不适用

单位：元

会计政策变更的内容和原因	受重要影响的报表项目名称	影响金额
国家财政部于 2023 年 10 月发布了《企业会计准则解释第 17 号》	相关会计政策变更已经本公司第五届董事会 2025 年第一次会议审议通过	0.00
国家财政部于 2024 年 12 月发布了《企业会计准则解释第 18 号》	相关会计政策变更已经本公司第五届董事会 2025 年第一次会议审议通过	0.00

1) 执行《企业会计准则解释第 17 号》“关于流动负债与非流动负债的划分”的规定

财政部于 2023 年 10 月 25 日公布了《企业会计准则解释第 17 号》(财会(2023)21 号，以下简称“解释第 17 号”)。

解释第 17 号规定，本集团在对负债的流动性进行划分时，仅考虑本集团在资产负债表日是否有将负债清偿推迟至资产负债表日后一年以上的实质性权利（以下简称“推迟清偿负债的权利”），而不考虑本集团是否有行使上述权利的主观可能性。

对于本集团贷款安排产生的负债，如果本集团推迟清偿负债的权利取决于本集团是否遵循了贷款安排中规定的条件（以下简称“契约条件”），本集团在对相关负债的流动性进行划分时，仅考虑在资产负债表日或者之前应遵循的契约条件，而不考虑本集团在资产负债表日之后应遵循的契约条件的影响。

本集团自 2024 年 1 月 1 日起施行，企业在首次执行该解释规定时，应当按照该解释规定对可比期间信息进行调整。执行该规定未对本集团财务状况和经营成果产生重大影响。

2) 执行《企业会计准则解释第 18 号》“关于不属于单项履约义务的保证类质量保证的会计处理”的规定

财政部于 2024 年 12 月 6 日发布了《企业会计准则解释第 18 号》(财会(2024)24 号，以下简称“解释第 18 号”)。

解释第 18 号规定，在对因不属于单项履约义务的保证类质量保证产生的预计负债进行会计核算时，应当根据《企业会计准则第 13 号—或有事项》有关规定，按确定的预计负债金额，借记“主营业务成本”、“其他业务成本”等科目，贷记“预计负债”科目，并相应在利润表中的“营业成本”和资产负债表中的“其他流动负债”、“一年内到期的非流动负债”、“预计负债”等项目列示。

本集团自 2024 年 1 月 1 日起施行，企业在首次执行该解释规定时，按照该解释规定对可比期间信息进行调整。

执行新准备对当年年初财务报表相关项目影响如下：

受影响的项目	合并报表			母公司报表		
	调整前	调整金额	调整后	调整前	调整金额	调整后
营业成本	825,915,255.26	933,555.44	826,848,810.70	800,362,119.99	922,953.68	801,285,073.67
销售费用	474,887,975.02	-933,555.44	473,954,419.58	423,683,283.25	-922,953.68	422,760,329.57

(2) 重要会计估计变更

适用 不适用

(3) 2024 年起首次执行新会计准则调整首次执行当年年初财务报表相关项目情况

适用 不适用

调整情况说明

详见重要会计政策变更。

44、其他

不适用。

六、税项

1、主要税种及税率

税种	计税依据	税率
增值税	销售商品及提供劳务收入	13%，9%，6%
城市维护建设税	已交流转税	7%
企业所得税	应纳税所得额	0-30%
教育费附加	已交流转税	3%
地方教育费附加	已交流转税	2%

存在不同企业所得税税率纳税主体的，披露情况说明

纳税主体名称	所得税税率
本公司	15%
西安理邦	15%
深圳博识	15%
理邦智慧健康	15%
德尔塔	15%
理邦实验	20%
理邦诊断科技	20%
无锡惟实	20%
开曼锐培亚	0%
理邦科技	8.25%
理邦诊断	8.84%、21%
德国理邦	15%
鹏邦医疗	16.50%
香港锐培亚	16.50%
英国理邦	19%
俄罗斯理邦	20%
印度理邦	25%
肯尼亚理邦	30%
泰国理邦	20%
秘鲁理邦	29.50%
印度尼西亚理邦	22%

2、税收优惠

(1) 本公司于 2004 年被深圳市认定为“软件企业”，深圳市国家税务局关于发布《深圳市软件产品增值税即征即退管理办法》的公告（深圳市国家税务局[2011]9 号）规定：对增值税一般纳税人销售自行开发生 产的软件产品增值税实际税负超过 3%的部分实行即征即退政策，自 2011 年 1 月 1 日起施行。

(2) 2023 年 10 月 16 日本公司取得深圳市科技创新委员会、深圳市财政委员会、国家税务总局深圳市税务局联合颁发的《高新技术企业证书》，证书编号：GR202344201687，有效期：三年，减按 15%

的税率缴纳企业所得税。报告期内本集团之子公司智慧健康、德尔塔、西安理邦、深圳博识均为国家高新技术企业。

(3) 根据财税(2023)12号文《财政部税务总局关于进一步支持小微企业和个体工商户发展有关税费政策的公告》，对小型微利企业减按25%计算应纳税所得额，按20%的税率缴纳企业所得税政策，延续执行至2027年12月31日。本集团之子公司理邦诊断科技、理邦实验、无锡惟实于报告期内符合小型微利企业认定条件。

3、其他

不适用。

七、合并财务报表项目注释

1、货币资金

单位：元

项目	期末余额	期初余额
库存现金	124,333.17	162,445.93
银行存款	1,123,348,580.34	940,268,895.37
其他货币资金	326,131.61	1,279,519.98
合计	1,123,799,045.12	941,710,861.28
其中：存放在境外的款项总额	90,587,255.89	87,330,483.36

其他说明：

年末本集团存放境外资金不存在汇回受到限制的情况。

2、交易性金融资产

不适用。

3、衍生金融资产

不适用。

4、应收票据

不适用。

5、应收账款

(1) 按账龄披露

单位：元

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	143,483,113.68	142,297,574.82
1 至 2 年	4,162,263.90	2,412,815.34
2 至 3 年	1,071,082.72	395,053.74
3 年以上	937,429.44	1,502,927.59
合计	149,653,889.74	146,608,371.49

(2) 按坏账计提方法分类披露

单位：元

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例	金额	计提比例		金额	比例	金额	计提比例	
其中：										
按组合计提坏账准备的应收账款	149,653,889.74	100.00%	3,700,293.71	2.47%	145,953,596.03	146,608,371.49	100.00%	1,899,033.46	1.30%	144,709,338.03
其中：										
第三方客户	149,653,889.74	100.00%	3,700,293.71	2.47%	145,953,596.03	146,608,371.49	100.00%	1,899,033.46	1.30%	144,709,338.03
合计	149,653,889.74	100.00%	3,700,293.71	2.47%	145,953,596.03	146,608,371.49	100.00%	1,899,033.46	1.30%	144,709,338.03

按组合计提坏账准备：

单位：元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例
1 年以内	143,483,113.68	918,291.96	0.64%
1-2 年	4,162,263.90	1,148,368.54	27.59%
2-3 年	1,071,082.72	696,203.77	65.00%
3 年以上	937,429.44	937,429.44	100.00%
合计	149,653,889.74	3,700,293.71	

如是按照预期信用损失一般模型计提应收账款坏账准备：

适用 不适用

(3) 本期计提、收回或转回的坏账准备情况

本期计提坏账准备情况：

单位：元

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	核销	其他	
坏账准备	1,899,033.46	2,539,988.69		808,698.63	69,970.19	3,700,293.71
合计	1,899,033.46	2,539,988.69		808,698.63	69,970.19	3,700,293.71

(4) 本期实际核销的应收账款情况

单位：元

项目	核销金额
实际核销的应收账款	808,698.63

(5) 按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款和合同资产情况

年末按欠款方归集的应收账款余额前五名合计金额为 54,109,249.96 元，占年末应收账款余额的 36.16%；应收账款余额前五名年末计提的坏账准备合计金额为 346,299.20 元。

6、合同资产

不适用。

7、应收款项融资

不适用。

8、其他应收款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
其他应收款	32,198,930.95	20,862,959.03
合计	32,198,930.95	20,862,959.03

(1) 应收利息

不适用。

(2) 应收股利

不适用。

(3) 其他应收款

1) 其他应收款按款项性质分类情况

单位：元

款项性质	期末账面余额	期初账面余额
备用金	710,355.98	380,853.87

出口退税款	13,013,511.03	1,917,570.95
押金及保证金	8,603,671.75	6,777,176.48
往来款	3,545,612.85	5,908,309.27
其他	6,325,779.34	5,879,048.46
合计	32,198,930.95	20,862,959.03

2) 按账龄披露

单位：元

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	27,871,721.60	15,021,602.19
1 至 2 年	891,539.55	2,076,163.73
2 至 3 年	399,192.99	2,141,273.32
3 年以上	3,036,476.81	1,623,919.79
合计	32,198,930.95	20,862,959.03

3) 按坏账计提方法分类披露

☑适用 ☐不适用

单位：元

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例	金额	计提比例		金额	比例	金额	计提比例	
其中：										
按组合计提坏账准备	32,198,930.95	100.00%			32,198,930.95	20,862,959.03	100.00%			20,862,959.03
其中：										
风险特征组合	32,198,930.95	100.00%			32,198,930.95	20,862,959.03	100.00%			20,862,959.03
合计	32,198,930.95	100.00%			32,198,930.95	20,862,959.03	100.00%			20,862,959.03

按预期信用损失一般模型计提坏账准备：

单位：元

坏账准备	第一阶段	第二阶段	第三阶段	合计
	未来 12 个月预期信用损失	整个存续期预期信用损失(未发生信用减值)	整个存续期预期信用损失(已发生信用减值)	
2024 年 1 月 1 日余额			0.00	0.00
2024 年 1 月 1 日余额在本期				
本期计提			4,386.16	4,386.16
本期核销			4,386.16	4,386.16
2024 年 12 月 31 日余额			0.00	0.00

损失准备本期变动金额重大的账面余额变动情况

□适用 □不适用

4) 本期计提、收回或转回的坏账准备情况

本期计提坏账准备情况：

单位：元

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	转销或核销	其他	
坏账准备	0.00	4,386.16		4,386.16		0.00
合计	0.00	4,386.16		4,386.16		0.00

5) 本期实际核销的其他应收款情况

单位：元

项目	核销金额
实际核销的其他应收款	4,386.16

6) 按欠款方归集的期末余额前五名的其他应收款情况

年末按欠款方归集的其他应收款余额前五名合计金额为 21,907,622.42 元，占年末其他应收款余额的 68.04%。

7) 因资金集中管理而列报于其他应收款

不适用。

9、预付款项

(1) 预付款项按账龄列示

单位：元

账龄	期末余额		期初余额	
	金额	比例	金额	比例
1 年以内	21,376,581.17	83.93%	23,171,974.51	86.67%
1 至 2 年	3,888,484.87	15.27%	2,972,014.26	11.12%
2 至 3 年	163,666.64	0.64%	145,068.08	0.54%
3 年以上	40,122.31	0.16%	445,810.87	1.67%
合计	25,468,854.99		26,734,867.72	

账龄超过 1 年且金额重要的预付款项未及时结算原因的说明：

账龄超过 1 年的预付款项余额主要系预付的采购模具款，合同暂未执行完毕。

(2) 按预付对象归集的期末余额前五名的预付款情况

本年按预付对象归集的年末余额前五名预付款项汇总金额为 10,733,430.50 元，占预付款项年末余额合计数的比例为 42.14%。

10、存货

公司是否需要遵守房地产行业的披露要求

否

(1) 存货分类

单位：元

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	存货跌价准备 或合同履约成 本减值准备	账面价值	账面余额	存货跌价准备 或合同履约成 本减值准备	账面价值
原材料	161,474,003.58	3,696,721.54	157,777,282.04	227,857,806.56	158,593.85	227,699,212.71
在产品	12,420,318.09		12,420,318.09	9,676,978.38		9,676,978.38
库存商品	109,958,357.09	1,963,535.10	107,994,821.99	96,271,191.27	586,264.42	95,684,926.85
自制半成品	61,963,964.95	1,127,289.15	60,836,675.80	57,415,257.14	246,520.61	57,168,736.53
委托加工材料	12,883,233.05		12,883,233.05	10,217,617.81		10,217,617.81
合计	358,699,876.76	6,787,545.79	351,912,330.97	401,438,851.16	991,378.88	400,447,472.28

(2) 确认为存货的数据资源

不适用。

(3) 存货跌价准备和合同履约成本减值准备

单位：元

项目	期初余额	本期增加金额		本期减少金额		期末余额
		计提	其他	转回或转销	其他	
原材料	158,593.85	3,641,674.12		103,546.43		3,696,721.54
库存商品	586,264.42	1,783,624.84		406,354.16		1,963,535.10
自制半成品	246,520.61	958,598.03		77,829.49		1,127,289.15
合计	991,378.88	6,383,896.99		587,730.08		6,787,545.79

(4) 存货期末余额含有借款费用资本化金额的说明

不适用。

(5) 合同履约成本本期摊销金额的说明

不适用。

11、持有待售资产

不适用。

12、一年内到期的非流动资产

不适用。

13、其他流动资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
待抵扣进项税	1,243,300.47	713,672.55
预交税金	3,730,112.00	20,206,515.01
合计	4,973,412.47	20,920,187.56

14、债权投资

不适用。

15、其他债权投资

不适用。

16、其他权益工具投资

不适用。

17、长期应收款

不适用。

18、长期股权投资

单位：元

被投资单位	期初余额 (账面价值)	减值准备 期初余额	本期增减变动							期末余额 (账面价值)	减值准备 期末余额
			追加投资	减少投资	权益法下确认的投资损益	其他综合收益调整	其他权益变动	宣告发放现金股利或利润	计提减值准备		
一、合营企业											

二、联营企业												
深圳度影医疗科技有限公司	9,956,518.42				-	2,111,213.36						7,845,305.06
小计	9,956,518.42				-	2,111,213.36						7,845,305.06
合计	9,956,518.42				-	2,111,213.36						7,845,305.06

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

适用 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

适用 不适用

19、其他非流动金融资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
分类为以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产	36,190,146.44	37,216,136.93
合计	36,190,146.44	37,216,136.93

20、投资性房地产

不适用。

21、固定资产

单位：元

项目	期末余额	期初余额
固定资产	444,141,739.16	460,519,011.77
合计	444,141,739.16	460,519,011.77

(1) 固定资产情况

单位：元

项目	房屋建筑物	电子设备	机器设备	模具	运输设备	实验室及洁净室	其他设备	合计
一、账面原值：								
1.期初余额	366,624,232.17	83,664,141.73	118,056,568.70	83,475,984.96	11,217,962.94	14,702,593.64	29,472,417.47	707,213,901.61
2.本期增加金额		6,437,464.03	3,383,803.80	9,385,157.61	19,920.43	165,137.61	608,654.12	20,000,137.60

购置	(1)		4,589,965.36	3,366,056.94	9,385,157.61		165,137.61	586,591.84	18,092,909.36
在建工程转入	(2)								
企业合并增加	(3)								
(4) 其他增加			1,812,104.95						1,812,104.95
(5) 汇率变动影响			35,393.72	17,746.86		19,920.43		22,062.28	95,123.29
3.本期减少金额			1,321,557.59	889,221.97	3,184,248.91			751,397.73	6,146,426.20
处置或报废	(1)		1,321,557.59	889,221.97	3,184,248.91			751,397.73	6,146,426.20
4.期末余额		366,624,232.17	88,780,048.17	120,551,150.53	89,676,893.66	11,237,883.37	14,867,731.25	29,329,673.86	721,067,613.01
二、累计折旧									
1.期初余额		59,484,611.83	47,718,365.65	62,196,694.14	42,616,266.35	6,799,814.53	5,003,772.35	22,875,364.99	246,694,889.84
2.本期增加金额		8,263,924.92	8,110,143.26	9,117,981.75	5,995,095.12	1,108,754.63	889,586.85	1,484,819.57	34,970,306.10
计提	(1)	8,263,924.92	8,092,794.70	9,100,234.89	5,995,095.12	1,108,754.63	889,586.85	1,475,919.07	34,926,310.18
(2) 汇率变动影响			17,348.56	17,746.86				8,900.50	43,995.92
3.本期减少金额			1,111,009.15	742,139.47	2,365,436.19			520,737.28	4,739,322.09
处置或报废	(1)		1,111,009.15	742,139.47	2,365,436.19			520,737.28	4,739,322.09
4.期末余额		67,748,536.75	54,717,499.76	70,572,536.42	46,245,925.28	7,908,569.16	5,893,359.20	23,839,447.28	276,925,873.85
三、减值准备									
1.期初余额									
2.本期增加金额									
计提	(1)								
3.本期减少金额									
处置或报废	(1)								
4.期末余额									
四、账面价值									
1.期末账面价值		298,875,695.42	34,062,548.41	49,978,614.11	43,430,968.38	3,329,314.21	8,974,372.05	5,490,226.58	444,141,739.16
2.期初账面价值		307,139,620.34	35,945,776.08	55,859,874.56	40,859,718.61	4,418,148.41	9,698,821.29	6,597,052.48	460,519,011.77

(2) 暂时闲置的固定资产情况

不适用。

(3) 通过经营租赁租出的固定资产

不适用。

(4) 未办妥产权证书的固定资产情况

不适用。

(5) 固定资产的减值测试情况

适用 不适用

(6) 固定资产清理

不适用。

22、在建工程

单位：元

项目	期末余额	期初余额
在建工程	119,996,520.83	24,716,281.75
合计	119,996,520.83	24,716,281.75

(1) 在建工程情况

单位：元

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
理邦仪器产业大厦	119,996,520.83		119,996,520.83	24,716,281.75		24,716,281.75
合计	119,996,520.83		119,996,520.83	24,716,281.75		24,716,281.75

(2) 重要在建工程项目本期变动情况

单位：元

项目名称	预算数	期初余额	本期增加金额	本期转入固定资产金额	本期其他减少金额	期末余额	工程累计投入占预算比例	工程进度	利息资本化累计金额	其中：本期利息资本化金额	本期利息资本化率	资金来源
理邦仪器	373,522,10	24,716,281	95,280,239			119,996,520.83	32.13%	32.13%				其他

产业大厦	0.00	.75	.08			0.83					
合计	373,522,100.00	24,716,281.75	95,280,239.08			119,996,520.83					

(3) 本期计提在建工程减值准备情况

不适用。

(4) 在建工程的减值测试情况

适用 不适用

(5) 工程物资

不适用。

23、生产性生物资产

不适用。

24、油气资产

适用 不适用

25、使用权资产

(1) 使用权资产情况

单位：元

项目	房屋租赁	合计
一、账面原值		
1. 期初余额	33,763,899.51	33,763,899.51
2. 本期增加金额	8,451,439.42	8,451,439.42
(1) 租入	8,288,022.94	8,288,022.94
(2) 汇率变动影响	163,416.48	163,416.48
3. 本期减少金额	10,564,305.88	10,564,305.88
(1) 处置	10,564,305.88	10,564,305.88
4. 期末余额	31,651,033.05	31,651,033.05
二、累计折旧		
1. 期初余额	15,796,340.11	15,796,340.11
2. 本期增加金额	8,176,795.71	8,176,795.71
(1) 计提	8,057,221.19	8,057,221.19
(2) 汇率变动影响	119,574.52	119,574.52
3. 本期减少金额	10,247,035.48	10,247,035.48
(1) 处置	10,247,035.48	10,247,035.48

4. 期末余额	13,726,100.34	13,726,100.34
三、减值准备		
1. 期初余额		
2. 本期增加金额		
(1) 计提		
3. 本期减少金额		
(1) 处置		
4. 期末余额		
四、账面价值		
1. 期末账面价值	17,924,932.71	17,924,932.71
2. 期初账面价值	17,967,559.40	17,967,559.40

(2) 使用权资产的减值测试情况

适用 不适用

26、无形资产

(1) 无形资产情况

单位：元

项目	土地使用权	专利权	非专利技术	商标费	软件	特许权	合计
一、账面原值							
1. 期初余额	68,354,109.28	73,052,486.27	24,207,099.99	469,285.00	24,350,724.61	33,272,340.00	223,706,045.15
2. 本期增加金额		42,280.00	211,400.00		360,442.92		614,122.92
(1) 购置					362,641.28		362,641.28
(2) 内部研发							
(3) 企业合并增加							
(4) 汇率变动的影响		42,280.00	211,400.00		-2,198.36		251,481.64
3. 本期减少金额					206,373.86		206,373.86
(1) 处置					206,373.86		206,373.86
4. 期末余额	68,354,109.28	73,094,766.27	24,418,499.99	469,285.00	24,504,793.67	33,272,340.00	224,113,794.21
二、累计摊销							
1. 期初余额	11,528,937.58	65,096,089.10	20,726,716.65	469,285.00	16,572,019.69	27,209,492.00	141,602,540.02

2. 本期增加金额	2,536,745.16	3,737,646.12	3,309,220.02		1,725,883.75	1,136,784.00	12,446,279.05
(1) 计提	2,536,745.16	3,719,677.12	3,129,530.00		1,727,643.54	1,136,784.00	12,250,379.82
(2) 汇率变动的影响		17,969.00	179,690.02		-1,759.79		195,899.23
3. 本期减少金额					183,031.65		183,031.65
(1) 处置					183,031.65		183,031.65
4. 期末余额	14,065,682.74	68,833,735.22	24,035,936.67	469,285.00	18,114,871.79	28,346,276.00	153,865,787.42
三、减值准备							
1. 期初余额							
2. 本期增加金额							
(1) 计提							
3. 本期减少金额							
(1) 处置							
4. 期末余额							
四、账面价值							
1. 期末账面价值	54,288,426.54	4,261,031.05	382,563.32		6,389,921.88	4,926,064.00	70,248,006.79
2. 期初账面价值	56,825,171.70	7,956,397.17	3,480,383.34		7,778,704.92	6,062,848.00	82,103,505.13

(2) 确认为无形资产的数据资源

适用 不适用

(3) 未办妥产权证书的土地使用权情况

不适用。

(4) 无形资产的减值测试情况

适用 不适用

27、商誉

(1) 商誉账面原值

单位：元

被投资单位名称或形成商誉的事项	期初余额	本期增加		本期减少		期末余额
		企业合并形成的		处置		
理邦实验	4,386,981.16					4,386,981.16
深圳博识	99,059,376.44					99,059,376.44
英国理邦	1,652,582.43					1,652,582.43
理邦诊断科技	4,746,948.10					4,746,948.10
合计	109,845,888.13					109,845,888.13

(2) 商誉减值准备

单位：元

被投资单位名称或形成商誉的事项	期初余额	本期增加		本期减少		期末余额
		计提		处置		
理邦实验	4,386,981.16					4,386,981.16
深圳博识	89,102,364.64	9,957,011.80				99,059,376.44
合计	93,489,345.80	9,957,011.80				103,446,357.60

(3) 商誉所在资产组或资产组组合的相关信息

名称	所属资产组或组合的构成及依据	所属经营分部及依据	是否与以前年度保持一致
理邦实验	本公司于 2012 年收购理邦实验股权，由于理邦实验产生的现金流入基本上独立于其他资产或者资产组产生的现金流入，因此将其认定为一个资产组。	医疗器械板块	是
深圳博识	本公司于 2015 年收购深圳博识股权，由于深圳博识产生的现金流入基本上独立于其他资产或者资产组产生的现金流入，因此将其认定为一个资产组。	医疗器械板块	是
英国理邦	本公司之子公司理邦科技于 2017 年收购英国理邦股权，由于英国理邦产生的现金流入基本上独立于其他资产或者资产组产生的现金流入，因此将其认定为一个资产组。	医疗器械板块	是
理邦诊断科技	本公司于 2019 年收购理邦诊断科技股权，由于理邦诊	医疗器械板块	是

	断科技产生的现金流入基本上独立于其他资产或者资产组产生的现金流入，因此将其认定为一个资产组。		
--	--	--	--

(4) 可收回金额的具体确定方法

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

适用 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

适用 不适用

单位：元

项目	账面价值	可收回金额	减值金额	预测期的年限	预测期的关键参数	稳定期的关键参数	稳定期的关键参数的确定依据
深圳博识	206,945,213.18	12,552,047.40	194,393,165.78	5年	平均收入增长率：14.24%，折现率：10.33%	收入增长率：0%	营销部门的预测数据基础并考虑实际完成率情况
英国理邦	10,195,312.93	2,360,594.52		5年	平均收入增长率：23.47%，折现率：12.75%	收入增长率：0%	营销部门的预测数据基础并考虑实际完成率情况
理邦诊断科技	10,930,827.94	47,298,800.00		5年	平均收入增长率：19.04%，折现率：13.32%	收入增长率：0%	营销部门的预测数据基础并考虑实际完成率情况
合计	207,680,728.19	62,211,441.92	194,393,165.78				

(5) 业绩承诺完成及对应商誉减值情况

形成商誉时存在业绩承诺且报告期或报告期上一期间处于业绩承诺期内

适用 不适用

28、长期待摊费用

单位：元

项目	期初余额	本期增加金额	本期摊销金额	其他减少金额	期末余额
装修费	6,349,861.27		1,109,462.10		5,240,399.17
园林绿化工程	2,582,012.00		720,561.36		1,861,450.64
合计	8,931,873.27		1,830,023.46		7,101,849.81

29、递延所得税资产/递延所得税负债

(1) 未经抵销的递延所得税资产

单位：元

项目	期末余额		期初余额	
	可抵扣暂时性差异	递延所得税资产	可抵扣暂时性差异	递延所得税资产
信用减值准备	1,192,972.96	178,945.94	336,944.47	50,541.67
存货跌价准备	3,996,977.11	599,546.57	991,378.88	148,706.83
公允价值变动损失	2,776,353.56	416,453.03	1,750,363.07	262,554.46
待摊捐赠收入	10,925,716.77	1,638,857.52		
租赁负债暂时性差异	17,842,675.61	3,201,410.42	17,730,395.81	2,958,503.34
合计	36,734,696.01	6,035,213.48	20,809,082.23	3,420,306.30

(2) 未经抵销的递延所得税负债

单位：元

项目	期末余额		期初余额	
	应纳税暂时性差异	递延所得税负债	应纳税暂时性差异	递延所得税负债
非同一控制企业合并资产评估增值	3,953,354.59	703,143.49	7,629,865.79	1,280,037.17
固定资产加计扣除	4,766,289.58	714,943.45	5,446,426.66	816,964.00
使用权资产暂时性差异	17,924,932.71	3,204,762.42	17,967,559.40	2,985,811.95
合计	26,644,576.88	4,622,849.36	31,043,851.85	5,082,813.12

(3) 以抵销后净额列示的递延所得税资产或负债

单位：元

项目	递延所得税资产和负债期末互抵金额	抵销后递延所得税资产或负债期末余额	递延所得税资产和负债期初互抵金额	抵销后递延所得税资产或负债期初余额
递延所得税资产	3,145,007.60	2,890,205.88	2,902,473.46	517,832.84
递延所得税负债	3,145,007.60	1,477,841.76	2,902,473.46	2,180,339.66

(4) 未确认递延所得税资产明细

单位：元

项目	期末余额	期初余额
可抵扣暂时性差异	9,272,755.57	6,039,259.82
可抵扣亏损	216,306,628.52	165,765,117.80
合计	225,579,384.09	171,804,377.62

(5) 未确认递延所得税资产的可抵扣亏损将于以下年度到期

单位：元

年份	期末金额	期初金额	备注
2024 年		6,461,898.66	
2025 年	9,575,237.46	9,918,419.70	

2026 年	12,728,023.50	12,728,023.50	
2027 年	12,155,123.67	12,155,123.67	
2028 年及以后	181,848,243.89	124,501,652.27	
合计	216,306,628.52	165,765,117.80	

30、其他非流动资产

不适用。

31、所有权或使用权受到限制的资产

单位：元

项目	期末				期初			
	账面余额	账面价值	受限类型	受限情况	账面余额	账面价值	受限类型	受限情况
货币资金	326,131.61	326,131.61	保证金	保函保证金、电商平台不可随意支取的资金	1,279,519.98	1,279,519.98	保证金	保函保证金、电商平台不可随意支取的资金
合计	326,131.61	326,131.61			1,279,519.98	1,279,519.98		

32、短期借款

不适用。

33、交易性金融负债

不适用。

34、衍生金融负债

不适用。

35、应付票据

不适用。

36、应付账款

(1) 应付账款列示

单位：元

项目	期末余额	期初余额
1 年以内	177,752,768.26	88,276,636.50
1-2 年	471,750.76	532,913.65
2-3 年	102,560.73	260,929.09
3 年以上	1,184,986.55	1,260,173.35
合计	179,512,066.30	90,330,652.59

(2) 账龄超过 1 年或逾期的重要应付账款

账龄超过 1 年的应付账款余额主要系采购合同约定的尾款。

37、其他应付款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
其他应付款	28,578,163.74	30,687,681.20
合计	28,578,163.74	30,687,681.20

(1) 应付利息

不适用。

(2) 应付股利

不适用。

(3) 其他应付款

1) 按款项性质列示其他应付款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
运保费	4,568,098.45	3,883,597.54
往来款	2,524,321.20	3,937,658.31
保证金、质保金及其他	21,485,744.09	22,866,425.35
合计	28,578,163.74	30,687,681.20

2) 账龄超过 1 年或逾期的重要其他应付款

不适用。

38、合同负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
预收货款	46,415,041.83	38,085,184.51
合计	46,415,041.83	38,085,184.51

39、应付职工薪酬

(1) 应付职工薪酬列示

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
----	------	------	------	------

一、短期薪酬	40,666,077.85	693,898,923.03	662,913,111.63	71,651,889.25
二、离职后福利-设定提存计划	487.21	59,630,168.75	59,629,214.39	1,441.57
三、辞退福利		3,432,821.83	3,432,821.83	
合计	40,666,565.06	756,961,913.61	725,975,147.85	71,653,330.82

(2) 短期薪酬列示

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
1、工资、奖金、津贴和补贴	40,623,829.77	628,996,968.09	597,994,915.11	71,625,882.75
2、职工福利费	0.00	10,882,698.07	10,882,698.07	
3、社会保险费	41,353.90	24,759,231.34	24,776,406.73	24,178.51
其中：医疗保险费	41,353.90	21,527,797.66	21,544,973.05	24,178.51
工伤保险费	0.00	1,259,194.08	1,259,194.08	
生育保险费	0.00	1,972,239.60	1,972,239.60	
4、住房公积金	894.18	28,211,018.98	28,210,085.17	1,827.99
5、工会经费和职工教育经费		1,049,006.55	1,049,006.55	
合计	40,666,077.85	693,898,923.03	662,913,111.63	71,651,889.25

(3) 设定提存计划列示

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
1、基本养老保险	487.21	56,674,615.38	56,673,661.02	1,441.57
2、失业保险费		2,955,553.37	2,955,553.37	
合计	487.21	59,630,168.75	59,629,214.39	1,441.57

40、应交税费

单位：元

项目	期末余额	期初余额
增值税	2,848,507.42	3,468,015.23
企业所得税	3,478,473.69	1,646,054.95
个人所得税	3,183,989.93	2,806,027.92
城市维护建设税	1,356,591.46	571,643.25
教育费附加	984,483.84	410,227.88
其他税费	162,831.35	168,016.32
合计	12,014,877.69	9,069,985.55

41、持有待售负债

不适用。

42、一年内到期的非流动负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
一年内到期的租赁负债	6,749,344.82	6,640,327.67
合计	6,749,344.82	6,640,327.67

43、其他流动负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
待转销项税	3,120,381.74	
合计	3,120,381.74	

44、长期借款

不适用。

45、应付债券

不适用。

46、租赁负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
租赁负债	11,093,330.79	11,090,068.14
合计	11,093,330.79	11,090,068.14

47、长期应付款

不适用。

48、长期应付职工薪酬

不适用。

49、预计负债

不适用。

50、递延收益

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额	形成原因
政府补助	21,047,173.45	3,643,000.00	6,944,851.52	17,745,321.93	

合计	21,047,173.45	3,643,000.00	6,944,851.52	17,745,321.93	
----	---------------	--------------	--------------	---------------	--

51、其他非流动负债

单位：元

项目	期末余额	期初余额
待摊捐赠项目	10,925,716.77	
合计	10,925,716.77	

其他说明：

本公司与 Global Health Labs, Inc（以下简称“GH Labs”，系一家由比尔·盖茨的私人办公室全额资助的非营利性公司，通过技术创新和产品开发，推进及实施盖茨基金会的全球卫生优先事项）签署了关于手持超声项目的《主许可、开发、商业化协议》。为进一步支持公司开发新型超声解决方案，本公司与盖茨基金会签署了《GRANT AGREEMENT》（以下简称“赠款协议”）。根据赠款协议，盖茨基金会将向本公司提供共计 265 万美元的赠款，用于支持合作产品的临床测试、注册申请以及初期市场导入工作，款项按照赠款协议约定节点支付。本公司在项目进展期间分期摊销该笔款项至损益。

52、股本

单位：元

	期初余额	本次变动增减（+、-）					期末余额
		发行新股	送股	公积金转股	其他	小计	
股份总数	581,721,846.00						581,721,846.00

53、其他权益工具

不适用。

54、资本公积

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
资本溢价（股本溢价）	291,352,490.25	0.00	0.00	291,352,490.25
其他资本公积	42,513,929.62	0.00	0.00	42,513,929.62
合计	333,866,419.87	0.00	0.00	333,866,419.87

55、库存股

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
股份回购	26,482,970.61	0.00	0.00	26,482,970.61
合计	26,482,970.61	0.00	0.00	26,482,970.61

56、其他综合收益

单位：元

项目	期初余额	本期发生额						期末余额
		本期所得税前发生额	减：前期计入其他综合收益当期转入损益	减：前期计入其他综合收益当期转入留存收益	减：所得税费用	税后归属于母公司	税后归属于少数股东	
二、将重分类进损益的其他综合收益	270,121.73	1,037,548.43	0.00	0.00	0.00	1,030,154.95	7,393.48	1,300,276.68
外币财务报表折算差额	270,121.73	1,037,548.43	0.00	0.00	0.00	1,030,154.95	7,393.48	1,300,276.68
其他综合收益合计	270,121.73	1,037,548.43	0.00	0.00	0.00	1,030,154.95	7,393.48	1,300,276.68

57、专项储备

不适用。

58、盈余公积

单位：元

项目	期初余额	本期增加	本期减少	期末余额
法定盈余公积	204,288,307.63	17,392,050.23	0.00	221,680,357.86
合计	204,288,307.63	17,392,050.23	0.00	221,680,357.86

59、未分配利润

单位：元

项目	本期	上期
调整前上期末未分配利润	871,613,251.47	792,767,037.38
调整后期初未分配利润	871,613,251.47	792,767,037.38
加：本期归属于母公司所有者的净利润	162,109,421.89	221,301,109.00
减：提取法定盈余公积	17,392,050.23	22,464,582.29
应付普通股股利	119,990,310.03	119,990,312.62
期末未分配利润	896,340,313.10	871,613,251.47

60、营业收入和营业成本

单位：元

项目	本期发生额		上期发生额	
	收入	成本	收入	成本

主营业务	1,782,309,865.49	743,610,054.75	1,887,058,757.01	804,081,154.70
其他业务	52,066,726.13	28,320,985.47	50,930,160.82	22,767,656.00
合计	1,834,376,591.62	771,931,040.22	1,937,988,917.83	826,848,810.70

经审计扣除非经常损益前后净利润孰低是否为负值

是 否

营业收入、营业成本的分解信息：

单位：元

合同分类	分部 1	
	营业收入	营业成本
业务类型		
其中：		
病人监护	527,307,373.60	240,947,781.38
妇幼健康	299,709,855.48	99,644,201.01
心电诊断	283,780,172.69	99,712,833.46
体外诊断	373,805,834.07	148,928,458.75
超声影像	275,398,121.96	129,125,192.26
运费、质保费		7,136,848.33
检测服务及其他	22,308,507.69	18,114,739.56
其他业务	52,066,726.13	28,320,985.47
按经营地区分类		
其中：		
中国境内	736,219,423.57	290,275,225.62
中国境外	1,098,157,168.05	481,655,814.60
按销售渠道分类		
其中：		
经销	1,790,101,001.12	749,234,599.41
直销	44,275,590.50	22,696,440.81

61、税金及附加

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
城市维护建设税	9,238,963.05	9,334,901.37
教育费附加	6,688,545.62	6,684,144.87
房产税	3,499,013.99	3,499,013.99
土地使用税	105,461.10	105,461.10
车船使用税	20,130.00	18,355.00
印花税	860,153.41	897,017.55
其他税费	20,434.21	7,778.10
合计	20,432,701.38	20,546,671.98

62、管理费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	80,267,893.02	68,171,882.72
折旧及摊销	12,988,359.97	11,327,532.48

办公及行政费	9,241,457.18	10,434,089.79
中介机构费	6,806,240.97	8,270,346.85
园区管理与维护	3,660,612.70	3,239,567.08
其他费用	7,824,892.19	9,059,427.29
员工持股计划		5,468,726.25
合计	120,789,456.03	115,971,572.46

63、销售费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	293,702,011.37	292,696,270.44
差旅费	61,664,615.25	69,968,793.55
市场推广费	31,801,817.11	41,533,126.68
办公及行政费	10,788,350.15	10,860,122.06
商业保险费	2,803,176.09	2,942,660.12
业务招待费	14,896,262.68	22,753,489.55
折旧与摊销	2,954,570.94	3,266,896.85
其他费用	35,400,540.30	29,933,060.33
合计	454,011,343.89	473,954,419.58

64、研发费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	269,435,220.84	268,171,546.81
材料费	22,318,426.28	25,066,363.47
折旧及摊销	17,819,958.81	16,420,563.16
办公及行政费	6,003,277.36	5,787,860.73
检测、认证注册费	9,440,521.26	13,430,747.89
专利费	3,311,181.11	5,145,395.90
技术服务费	2,377,617.27	5,096,423.10
其他费用	9,532,897.28	8,310,333.17
合计	340,239,100.21	347,429,234.23

65、财务费用

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
利息费用	754,298.51	645,792.85
减：利息收入	7,966,590.53	8,063,636.28
加：汇兑损益	-10,008,997.40	-7,956,192.29
加：其他支出	1,520,546.08	1,394,366.27
合计	-15,700,743.34	-13,979,669.45

66、其他收益

单位：元

产生其他收益的来源	本期发生额	上期发生额
软件退税额	19,628,910.75	33,048,420.90
增值税加计抵扣	2,487,700.17	

与资产相关政府补助	6,724,851.52	7,482,994.36
与收益相关政府补助	11,415,713.82	16,276,413.65
合计	40,257,176.26	56,807,828.91

67、净敞口套期收益

不适用。

68、公允价值变动收益

单位：元

产生公允价值变动收益的来源	本期发生额	上期发生额
其他非流动金融资产	-1,025,990.49	-1,750,363.07
合计	-1,025,990.49	-1,750,363.07

69、投资收益

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
权益法核算的长期股权投资收益	-2,111,213.36	-2,481,770.04
交易性金融资产在持有期间的投资收益	3,908,328.77	2,869,041.08
其他非流动金融资产在持有期间的投资收益		127,914.33
合计	1,797,115.41	515,185.37

70、信用减值损失

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
应收账款坏账损失	-2,539,988.69	441,203.98
其他应收款坏账损失	-4,386.16	
合计	-2,544,374.85	441,203.98

71、资产减值损失

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
一、存货跌价损失及合同履约成本减值损失	-6,383,896.99	-991,378.88
二、商誉减值损失	-9,957,011.80	-8,105,347.66
三、其他		-11,840.78
合计	-16,340,908.79	-9,108,567.32

72、资产处置收益

单位：元

资产处置收益的来源	本期发生额	上期发生额
非流动资产处置收益	9,651.64	69,589.32

73、营业外收入

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额	计入当期非经常性损益的金 额
接受捐赠	303,492.13		303,492.13
政府补助	220,000.00	220,300.00	220,000.00
诉讼赔偿款		7,700,000.00	
其他	2,398,541.83	1,377,811.34	2,398,541.83
合计	2,922,033.96	9,298,111.34	2,922,033.96

74、营业外支出

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额	计入当期非经常性损益的金 额
对外捐赠	300,968.60	341,566.13	300,968.60
资产报废、毁损损失	1,285,721.05	1,670,417.22	1,285,721.05
其他	234,427.79	50,798.88	234,427.79
合计	1,821,117.44	2,062,782.23	1,821,117.44

75、所得税费用

(1) 所得税费用表

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
当期所得税费用	6,160,714.18	1,002,534.41
递延所得税费用	-3,072,216.49	-1,130,134.54
合计	3,088,497.69	-127,600.13

(2) 会计利润与所得税费用调整过程

单位：元

项目	本期发生额
利润总额	165,927,278.93
按法定/适用税率计算的所得税费用	24,889,091.84
子公司适用不同税率的影响	-1,638,974.58
调整以前期间所得税的影响	222,164.25
不可抵扣的成本、费用和损失的影响	3,030,441.69
使用前期未确认递延所得税资产的可抵扣亏损的影响	-26,068.28
本期未确认递延所得税资产的可抵扣暂时性差异或可抵扣 亏损的影响	11,809,063.51
其他	-35,197,220.74

所得税费用	3,088,497.69
-------	--------------

76、其他综合收益

详见附注七、56。

77、现金流量表项目

(1) 与经营活动有关的现金

收到的其他与经营活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
政府补贴	15,091,348.87	23,316,133.71
利息收入	5,129,124.42	5,189,280.34
其他	16,707,906.65	19,923,349.40
合计	36,928,379.94	48,428,763.45

支付的其他与经营活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
差旅费	73,049,660.20	79,856,746.24
运杂费	41,579,249.07	43,301,664.42
咨询检测认证费	35,946,558.88	32,503,397.87
市场费用	47,849,044.53	67,633,841.14
行政办公支出	36,936,975.66	39,644,132.10
其他	31,917,728.16	38,671,665.48
合计	267,279,216.50	301,611,447.25

(2) 与投资活动有关的现金

收到的其他与投资活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
理财产品到期收回	500,000,000.00	400,000,000.00
合计	500,000,000.00	400,000,000.00

支付的其他与投资活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
理财产品支出	500,000,000.00	400,000,000.00
合计	500,000,000.00	400,000,000.00

支付的重要的与投资活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
支付在建工程款	54,367,718.39	17,921,043.19
合计	54,367,718.39	17,921,043.19

(3) 与筹资活动有关的现金

支付的其他与筹资活动有关的现金

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
支付租金	8,804,319.60	7,755,323.25
合计	8,804,319.60	7,755,323.25

筹资活动产生的各项负债变动情况

适用 不适用**(4) 以净额列报现金流量的说明**

不适用。

(5) 不涉及当期现金收支、但影响企业财务状况或在未来可能影响企业现金流量的重大活动及财务影响

不适用。

78、现金流量表补充资料**(1) 现金流量表补充资料**

单位：元

补充资料	本期金额	上期金额
1. 将净利润调节为经营活动现金流量		
净利润	162,838,781.24	221,555,684.76
加：资产减值准备	18,885,283.64	8,667,363.34
固定资产折旧、油气资产折耗、生产性生物资产折旧	34,926,310.18	33,506,502.65
使用权资产折旧	8,057,221.19	7,010,325.70
无形资产摊销	12,250,379.82	12,503,719.88
长期待摊费用摊销	1,830,023.46	2,010,304.24
处置固定资产、无形资产和其他长期资产的损失（收益以“－”号填列）	-9,651.64	-69,589.32
固定资产报废损失（收益以“－”号填列）	1,285,721.05	1,670,417.22
公允价值变动损失（收益以“－”号填列）	1,025,990.49	1,750,363.07
财务费用（收益以“－”号填列）	754,298.51	645,792.85
投资损失（收益以“－”号填列）	-1,797,115.41	-515,185.37
递延所得税资产减少（增加以“－”号填列）	-2,372,373.04	-311,732.45
递延所得税负债增加（减少以	-702,497.90	-809,234.46

“—”号填列)		
存货的减少(增加以“—”号填列)	42,738,974.40	28,516,947.76
经营性应收项目的减少(增加以“—”号填列)	5,089,217.62	-18,464,937.79
经营性应付项目的增加(减少以“—”号填列)	86,560,078.57	-146,702,481.20
其他		
经营活动产生的现金流量净额	371,360,642.18	150,964,260.88
2. 不涉及现金收支的重大投资和筹资活动		
债务转为资本		
一年内到期的可转换公司债券		
融资租入固定资产		
3. 现金及现金等价物净变动情况:		
现金的期末余额	1,111,644,663.51	931,485,341.30
减: 现金的期初余额	931,485,341.30	950,622,825.27
加: 现金等价物的期末余额		
减: 现金等价物的期初余额		
现金及现金等价物净增加额	180,159,322.21	-19,137,483.97

(2) 本期支付的取得子公司的现金净额

不适用。

(3) 本期收到的处置子公司的现金净额

不适用。

(4) 现金和现金等价物的构成

单位: 元

项目	期末余额	期初余额
一、现金	1,111,644,663.51	931,485,341.30
其中: 库存现金	124,333.17	162,445.93
可随时用于支付的银行存款	1,111,520,330.34	931,322,895.37
三、期末现金及现金等价物余额	1,111,644,663.51	931,485,341.30

(5) 使用范围受限但仍属于现金及现金等价物列示的情况

不适用。

(6) 不属于现金及现金等价物的货币资金

单位: 元

项目	本期金额	上期金额	不属于现金及现金等价物的理由
定期存款利息	11,828,250.00	8,946,000.00	已计提未到期应收利息
其他货币资金	326,131.61	1,279,519.98	保函保证金、电商平台不可随意支取的资金
合计	12,154,381.61	10,225,519.98	

(7) 其他重大活动说明

不适用。

79、所有者权益变动表项目注释

不适用。

80、外币货币性项目

(1) 外币货币性项目

单位：元

项目	期末外币余额	折算汇率	期末折算人民币余额
货币资金			
其中：美元	12,349,606.57	7.1884	88,773,911.87
欧元	1,921,769.18	7.5257	14,462,658.32
港币	726,737.79	0.92604	672,988.26
卢布	64,584,163.10	0.0660559	4,266,165.02
印度卢比	6,251,238.13	0.0840370	525,335.30
英镑	575,258.15	9.0765000	5,221,330.60
肯尼亚先令	528,140.83	0.0556162	29,373.19
泰铢	8,028,155.61	0.2126393	1,707,101.39
秘鲁索尔	39,724.81	1.9131823	76,000.80
印度尼西亚卢比	11,124,147,587.17	0.0004512	5,019,215.39
应收账款			
其中：美元	18,310,042.75	7.1884	131,619,911.30
欧元	218,725.62	7.5257	1,646,063.40
港币	527,110.12	0.92604	488,125.06
卢布	18,464,189.76	0.0660559	1,219,668.67
英镑	178,582.37	9.0765000	1,620,902.88
肯尼亚先令	1,315,553.23	0.0556162	73,166.07
秘鲁索尔	35,153.42	1.9131823	67,254.90
其他应收款			
其中：美元	642,848.37	7.1884	4,621,051.22
欧元	11,937.74	7.5257	89,839.85
港币	742,491.68	0.92604	687,577.00
卢布	820,290.55	0.0660559	54,185.03
印度卢比	737,500.00	0.0840370	61,977.29
英镑	11,125.00	9.0765000	100,976.06
肯尼亚先令	904,019.56	0.0556162	50,278.13
泰铢	799,994.68	0.2126393	170,110.31
秘鲁索尔	231,410.99	1.9131823	442,731.41

应付账款			
其中：美元	7,995.13	7.1884	57,472.19
欧元	10,712.81	7.5257	80,621.39
英镑	30,460.88	9.07650	276,478.18
卢布	2,575,242.36	0.0660559	170,109.95
其他应付款			
其中：美元	614,451.24	7.1884	4,416,921.29
欧元	50,966.83	7.5257	383,561.07
港币	27,060.50	0.92604	25,059.11
印度卢比	920,494.22	0.0840370	77,355.57
英镑	9,386.20	9.0765000	85,193.84
肯尼亚先令	881,972.60	0.0556162	49,051.96
泰铢	161,256.68	0.2126393	34,289.51
秘鲁索尔	7,940.83	1.9131823	15,192.26
印度尼西亚卢比	18,000,000.00	0.0004512	8,121.60

(2) 境外经营实体说明，包括对于重要的境外经营实体，应披露其境外主要经营地、记账本位币及选择依据，记账本位币发生变化的还应披露原因。

适用 不适用

被投资单位	主要经营地	记账本位币	选择依据
理邦诊断	美国加利福尼亚	美元	经营地所处的主要经济环境中的货币
鹏邦医疗	中国香港	港币	经营地所处的主要经济环境中的货币
理邦科技	中国香港	港币	经营地所处的主要经济环境中的货币
印度理邦	印度新德里	卢比	经营地所处的主要经济环境中的货币
开曼锐培亚	开曼群岛	港币	经营地所处的主要经济环境中的货币
香港锐培亚	中国香港	港币	经营地所处的主要经济环境中的货币
德国理邦	德国法兰克福	欧元	经营地所处的主要经济环境中的货币
俄罗斯理邦	俄罗斯莫斯科	卢布	经营地所处的主要经济环境中的货币
英国理邦	英国北安普顿	英镑	经营地所处的主要经济环境中的货币
泰国理邦	泰国曼谷	泰铢	经营地所处的主要经济环境中的货币
肯尼亚理邦	肯尼亚内罗毕	肯尼亚先令	经营地所处的主要经济环境中的货币
秘鲁理邦	秘鲁利马	秘鲁索尔	经营地所处的主要经济环境中的货币
印度尼西亚理邦	印度尼西亚雅加达	印度尼西亚卢比	经营地所处的主要经济环境中的货币

81、租赁

(1) 本公司作为承租方

适用 不适用

未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额

适用 不适用

简化处理的短期租赁或低价值资产的租赁费用

适用 不适用

项目	本年发生额	上年发生额
租赁负债利息费用	754,298.51	645,792.85
计入当期损益的采用简化处理的短期租赁费用	1,973,756.58	2,085,886.87
计入当期损益的采用简化处理的低价值资产租赁费用（短期租赁除外）		
未纳入租赁负债计量的可变租赁付款额		

其中：售后租回交易产生部分		
转租使用权资产取得的收入		
与租赁相关的总现金流出	11,171,351.72	9,841,940.24
售后租回交易产生的相关损益		
售后租回交易现金流入		
售后租回交易现金流出		

(2) 本公司作为出租方

作为出租人的经营租赁

适用 不适用

作为出租人的融资租赁

适用 不适用

未来五年每年未折现租赁收款额

适用 不适用

(3) 作为生产商或经销商确认融资租赁销售损益

适用 不适用

82、数据资源

不适用。

83、其他

不适用。

八、研发支出

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
职工薪酬	269,435,220.84	268,171,546.81
材料费	22,318,426.28	25,066,363.47
折旧及摊销	17,819,958.81	16,420,563.16
办公及行政费	6,003,277.36	5,787,860.73
检测、认证注册费	9,440,521.26	13,430,747.89
专利费	3,311,181.11	5,145,395.90
技术服务费	2,377,617.27	5,096,423.10
其他费用	9,532,897.28	8,310,333.17
合计	340,239,100.21	347,429,234.23
其中：费用化研发支出	340,239,100.21	347,429,234.23

1、符合资本化条件的研发项目

不适用。

2、重要外购在研项目

不适用。

九、合并范围的变更

1、非同一控制下企业合并

不适用。

2、同一控制下企业合并

不适用。

3、反向购买

不适用。

4、处置子公司

本期是否存在丧失子公司控制权的交易或事项

是 否

是否存在通过多次交易分步处置对子公司投资且在本期丧失控制权的情形

是 否

5、其他原因的合并范围变动

说明其他原因导致的合并范围变动（如，新设子公司、清算子公司等）及其相关情况：

印度尼西亚理邦，由理邦科技、鹏邦医疗于 2024 年 07 月 15 日在印度尼西亚雅加达共同出资设立，注册资本为 700,000.00 美元，注册号为：0508240000545，注册地址：APARTEMENT MAQNA RESIDENCE RUKO NO.8-9 JL. MERUYA ILIR RAYA NO. 88 RT.001 RW.005, MERUYA UTARA, KEMBANGAN, KOTA ADM. JAKARTA BARAT, 11620，业务性质：销售、服务。

6、其他

不适用。

十、在其他主体中的权益

1、在子公司中的权益

(1) 企业集团的构成

单位：元

子公司名称	注册资本	主要经营地	注册地	业务性质	持股比例		取得方式
					直接	间接	
西安理邦	2,000,000.00	西安	陕西西安	研发销售	100.00%		出资设立
开曼锐培亚	9,800.00 美元	开曼群岛	开曼群岛	研发销售		95.00%	出资设立
理邦科技	10,000.00 港币	香港	中国香港	CORP	100.00%		出资设立
鹏邦医疗	10,000.00 港币	香港	中国香港	贸易、售后		100.00%	同一控制下合并
理邦诊断	3,600,000.00 美元	美国	美国加利福尼亚州	研发销售服务	100.00%		出资设立
理邦实验	24,000,000.00	深圳	深圳	研发生产销售	100.00%		非同一控制合并
印度理邦	500,000.00 卢比	印度	印度新德里	销售、服务		100.00%	子公司出资设立
德国理邦	25,000.00 欧元	德国	德国法兰克福	销售、服务		100.00%	子公司出资设立
香港锐培亚	10,000.00 港币	香港	中国香港	销售		95.00%	子公司出资设立
俄罗斯理邦	10,000.00 卢布	俄罗斯	俄罗斯莫斯科	销售、服务		100.00%	子公司出资设立
深圳博识	52,636,500.00	东莞	深圳	研发生产销售	41.50%	9.50%	非同一控制合并
理邦智慧健康	1,000,000.00	深圳	深圳	贸易、服务	80.00%		出资设立
德尔塔	12,765,600.07	深圳	深圳	检测、咨询服务	100.00%		出资设立
英国理邦	229,181.00 英镑	英国	北安普顿	销售		100.00%	非同一控制合并
理邦诊断科技	17,018,200.00	深圳	深圳	研发生产销售	100.00%		非同一控制合并
无锡惟实	5,000,000.00	无锡	无锡	研发		100.00%	出资设立
肯尼亚理邦	20,000,000.00 先令	肯尼亚	肯尼亚内罗毕	销售服务		100.00%	子公司出资设立
泰国理邦	2,000,000.00 泰铢	泰国	泰国曼谷	销售服务		100.00%	子公司出资设立
秘鲁理邦	1,000.00 索尔	秘鲁	秘鲁利马	销售服务		100.00%	子公司出资设立
印度尼西亚理邦	700,000.00 美元	印度尼西亚	印度尼西亚雅加达	销售服务		100.00%	子公司出资设立

(2) 重要的非全资子公司

本报告期，本集团不存在重要的非全资子公司。

(3) 重要非全资子公司的主要财务信息

不适用。

(4) 使用企业集团资产和清偿企业集团债务的重大限制

不适用。

(5) 向纳入合并财务报表范围的结构化主体提供的财务支持或其他支持

不适用。

2、在子公司的所有者权益份额发生变化且仍控制子公司的交易

不适用。

3、在合营安排或联营企业中的权益

(1) 重要的合营企业或联营企业

不适用。

(2) 重要合营企业的主要财务信息

不适用。

(3) 重要联营企业的主要财务信息

不适用。

(4) 不重要的合营企业和联营企业的汇总财务信息

单位：元

	期末余额/本期发生额	期初余额/上期发生额
合营企业：		
下列各项按持股比例计算的合计数		
联营企业：		
投资账面价值合计	7,845,305.06	9,956,518.42
下列各项按持股比例计算的合计数		
--净利润	-2,111,213.36	-2,481,770.04
--综合收益总额	-2,111,213.36	-2,481,770.04

(5) 合营企业或联营企业向本公司转移资金的能力存在重大限制的说明

不适用。

(6) 合营企业或联营企业发生的超额亏损

不适用。

(7) 与合营企业投资相关的未确认承诺

不适用。

(8) 与合营企业或联营企业投资相关的或有负债

不适用。

4、重要的共同经营

不适用。

5、在未纳入合并财务报表范围的结构化主体中的权益

不适用。

6、其他

不适用。

十一、政府补助

1、报告期末按应收金额确认的政府补助

适用 不适用

未能在预计时点收到预计金额的政府补助的原因

适用 不适用

2、涉及政府补助的负债项目

适用 不适用

单位：元

会计科目	期初余额	本期新增补助金额	本期计入营业外收入金额	本期转入其他收益金额	本期其他变动	期末余额	与资产/收益相关
递延收益	20,295,506.69	3,643,000.00		6,724,851.52		17,213,655.17	与资产相关
递延收益	751,666.76		220,000.00			531,666.76	与收益相关

3、计入当期损益的政府补助

适用 不适用

单位：元

会计科目	本期发生额	上期发生额
其他收益	18,140,565.34	23,759,408.01
营业外收入	220,000.00	220,300.00

十二、与金融工具相关的风险

1、金融工具产生的各类风险

本集团的主要金融工具包括应收款项、应付款项等，各项金融工具的详细情况说明见本附注“七、合并财务报表主要项目注释”。与这些金融工具有关的风险，以及本集团为降低这些风险所采取的风险管理政策如下所述。本集团管理层对这些风险敞口进行管理和监控以确保将上述风险控制在限定的范围之内。

1、各类风险管理目标和政策

本集团从事风险管理的目标是在风险和收益之间取得适当的平衡，将风险对本集团经营业绩的负面影响降低到最低水平，使股东及其他权益投资者的利益最大化。基于该风险管理目标，本集团风险管理的基本策略是确定和分析本集团所面临的各种风险，建立适当的风险承受底线并进行风险管理，及时可靠地对各种风险进行监督，将风险控制在限定的范围之内。

(1) 市场风险

1) 汇率风险

本集团承受汇率风险主要与美元、港币、欧元等外币汇率有关，除本集团的对外销售及几个国外子公司以外币进行采购和销售外，本集团的其他主要业务活动以人民币计价结算。截止 2024 年 12 月 31 日，除下表所述资产及负债的美元、港币、欧元、卢比、卢布等外币余额外，本集团的资产及负债均为人民币余额。该等外币余额的资产和负债产生的汇率风险可能对本集团的经营业绩产生影响。

项目	2024 年 12 月 31 日	2023 年 12 月 31 日
货币资金-美元	12,349,606.57	11,962,838.08
货币资金-欧元	1,921,769.18	1,737,344.53
货币资金-港币	726,737.79	812,775.41
货币资金-卢布	64,584,163.10	83,457,954.42
货币资金-印度卢比	6,251,238.13	6,137,146.16
货币资金-英镑	575,258.15	526,409.88
货币资金-肯尼亚先令	528,140.83	3,469,074.06
货币资金-泰铢	8,028,155.61	5,243,725.37
货币资金-秘鲁索尔	39,724.81	23,082.04
货币资金-印度尼西亚卢比	11,124,147,587.17	0.00
应收账款-美元	18,310,042.75	15,701,680.60
应收账款-欧元	218,725.62	285,878.10
应收账款-港币	527,110.12	756,009.34
应收账款-卢布	18,464,189.76	5,175,117.43
应收账款-英镑	178,582.37	257,826.78

应收账款-肯尼亚先令	1,315,553.23	391,154.50
应收账款-秘鲁索尔	35,153.42	0.00
其他应收款-美元	642,848.37	389,156.01
其他应收款-欧元	11,937.74	11,531.99
其他应收款-港币	742,491.68	483,033.00
其他应收款-卢布	820,290.55	630,189.57
其他应收款-印度卢比	737,500.00	713,002.50
其他应收款-英镑	11,125.00	11,125.00
其他应收款-肯尼亚先令	904,019.56	980,093.04
其他应收款-秘鲁索尔	231,410.99	277,316.38
其他应收款-泰铢	799,994.68	416,080.66
应付账款-美元	7,995.13	66,479.64
应付账款-欧元	10,712.81	5,450.93
应付账款-英镑	30,460.88	42,055.98
应付账款-秘鲁索尔	0.00	100,742.52
应付账款-卢布	2,575,242.36	0.00
其他应付款-美元	614,451.24	485,497.85
其他应付款-欧元	50,966.83	56,298.80
其他应付款-港币	27,060.50	9,460.50
其他应付款-印度卢比	920,494.22	87,924.00
其他应付款-英镑	9,386.20	25,063.73
其他应付款-肯尼亚先令	881,972.60	227,647.30
其他应付款-泰铢	161,256.68	0.00
其他应付款-秘鲁索尔	7,940.83	13,346.40
其他应付款-印度尼西亚卢比	18,000,000.00	0.00

本集团密切关注汇率变动对本集团的影响。

(2) 信用风险

本集团对信用风险按组合分类进行管理。信用风险主要产生于货币资金、应收账款、其他应收款等。

为降低信用风险，本集团成立专门部门确定信用额度、进行信用审批，并执行其他监控程序以确保采取必要的措施回收过期债权。此外，本集团于每个资产负债表日审核每一单项应收款项的回收情况，以确保就无法回收的款项计提充分的坏账准备。因此，本集团管理层认为本集团所承担的信用风险已经大为降低。

本集团的流动资金存放在信用评级较高的银行，故流动资金的信用风险较低。

本集团采用了必要的政策确保所有销售客户均具有良好的信用记录。除应收账款金额前五名外，本集团无其他重大信用集中风险。应收账款前五名金额合计：54,109,249.96 元，占应收账款年末余额的 36.16%。

1) 信用风险显著增加判断标准

本集团在每个资产负债表日，通过比较金融工具在初始确认时所确定的预计存续期内的违约概率和该工具在资产负债表日所确定的预计存续期内的违约概率，来判定金融工具信用风险自初始确认后是否显著增加。但是，如果本集团确定金融工具在资产负债表日只具有较低的信用风险的，可以假设该金融工具的信用风险自初始确认后并未显著增加。

通常情况下，如果逾期超过 30 日，则表明金融工具的信用风险已经显著增加。除非本集团在无须付出不必要的额外成本或努力的情况下即可获得合理且有依据的信息，证明即使逾期超过 30 日，信用风险自初始确认后仍未显著增加。在确定信用风险自初始确认后是否显著增加时，本集团考虑无须付出不必要的额外成本或努力即可获得的合理且有依据的信息，包括前瞻性信息。本集团考虑的信息包括：债务人所处的经营环境、内外部信用评级、实际或预期经营成果出现重大不利变化、第三方提供的担保或信用增级质量是否发生显著变化等。

2) 已发生信用减值资产的定义

当对金融资产预期未来现金流量具有不利影响的一项或多项事件发生时，该金融资产成为已发生信用减值的金融资产。本集团判断已发生信用减值的主要标准为逾期天数超过 90 日，但在某些情况下，如果内部或外部信息显示，在考虑所持有的任何信用增级之前，可能无法全额收回合同金额，本集团也会将其视为已发生信用减值。金融资产发生信用减值，有可能是多个事件的共同作用所致，未必是可单独识别的事件所致。

金融资产已发生信用减值的证据包括下列可观察信息：债务人发生重大财务困难；债务人违反合同，如偿付利息或本金违约或逾期等；本集团出于与债务人财务困难有关的经济或合同考虑，给予债务人在任何其他情况下都不会做出的让步；债务人很可能破产或进行其他财务重组；债务人财务困难导致该金融资产的活跃市场消失等。

3) 信用风险敞口

于 2024 年 12 月 31 日，可能引起本集团财务损失的最大信用风险敞口主要来自于合同另一方未能履行义务而导致本集团金融资产产生的损失。

合并资产负债表中已确认的金融资产的账面金额；对于以公允价值计量的金融工具而言，账面价值反映了其风险敞口，但并非最大风险敞口，其最大风险敞口将随着未来公允价值的变化而改变。

(3) 流动风险

流动风险为本集团在到期日无法履行其财务义务的风险。本集团管理流动性风险的方法是确保有足够的流动资金来履行到期债务，而不至于造成不可接受的损失或对本集团信誉造成损害。本集团于定期分析负债结构和期限，以确保有充裕的资金。本集团管理层对银行借款的使用情况进行监控并确保遵守借款协议。同时与金融机构进行融资磋商，以保持一定的授信额度，降低流动性风险。

本集团持有的金融资产和金融负债按未折现剩余合同义务的到期期限分析如下：

2024 年 12 月 31 日金额：

项目	一年以内	一到二年	二到五年	五年以上	合计
金融资产					-
货币资金	1,123,799,045.12				1,123,799,045.12
应收账款	145,953,596.03				145,953,596.03
其他应收款	32,198,930.95				32,198,930.95
其他非流动金融资产				36,190,146.44	36,190,146.44
金融负债					-
应付账款	179,512,066.30				179,512,066.30
其他应付款	28,578,163.74				28,578,163.74
租赁付款额	7,332,382.54	5,364,137.00	5,442,116.81	1,096,350.68	19,234,987.03

2、套期

不适用。

3、金融资产

不适用。

十三、公允价值的披露

不适用。

十四、关联方及关联交易

1、本企业的母公司情况

不适用。

2、本企业的子公司情况

本企业子公司的情况详见附注十、（1）“企业集团的构成”相关内容。

3、本企业合营和联营企业情况

本企业重要的合营或联营企业详见附注。

本期与本公司发生关联方交易，或前期与本公司发生关联方交易形成余额的其他合营或联营企业情况如下：

合营或联营企业名称	与本企业关系
深圳度影医疗科技有限公司	联营企业

4、其他关联方情况

其他关联方名称	其他关联方与本企业关系
张浩	本公司股东、董事长兼总裁
谢锡城	本公司股东、董事兼副总裁
祖幼冬	本公司股东、董事兼副总裁

5、关联交易情况

(1) 购销商品、提供和接受劳务的关联交易

采购商品/接受劳务情况表

单位：元

关联方	关联交易内容	本期发生额	获批的交易额度	是否超过交易额度	上期发生额
深圳度影医疗科技有限公司	接受劳务	2,169,811.33		否	754,716.96
深圳度影医疗科技有限公司	采购商品			否	1,903,539.79

(2) 关联受托管理/承包及委托管理/出包情况

不适用。

(3) 关联租赁情况

不适用。

(4) 关联担保情况

不适用。

(5) 关联方资金拆借

不适用。

(6) 关联方资产转让、债务重组情况

不适用。

(7) 关键管理人员报酬

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
关键管理人员薪酬	6,877,900.00	6,773,100.00

(8) 其他关联交易

不适用。

6、关联方应收应付款项

(1) 应收项目

不适用。

(2) 应付项目

不适用。

7、关联方承诺

不适用。

8、其他

不适用。

十五、股份支付

1、股份支付总体情况

适用 不适用

2、以权益结算的股份支付情况

适用 不适用

3、以现金结算的股份支付情况

适用 不适用

4、本期股份支付费用

适用 不适用

5、股份支付的修改、终止情况

不适用。

6、其他

不适用。

十六、承诺及或有事项

1、重要承诺事项

资产负债表日存在的重要承诺

无

2、或有事项

(1) 资产负债表日存在的重要或有事项

于资产负债表日，本集团并无需作披露的重要或有事项。

(2) 公司没有需要披露的重要或有事项，也应予以说明

公司不存在需要披露的重要或有事项。

3、其他

不适用。

十七、资产负债表日后事项

1、重要的非调整事项

不适用。

2、利润分配情况

拟分配每 10 股派息数（元）	2.07
利润分配方案	以 579,663,346 股为基数，向全体股东每 10 股派发现金红利 2.07 元（含税），送红股 0 股（含税），以资本公积金向全体股东每 10 股转增 0 股。本次利润分配预案需经 2024 年度股东大会审议批准后实施。

3、销售退回

不适用。

4、其他资产负债表日后事项说明

不适用。

十八、其他重要事项

不适用。

十九、母公司财务报表主要项目注释

1、应收账款

(1) 按账龄披露

单位：元

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	185,283,639.85	201,023,491.23
1 至 2 年	46,244,967.53	29,762,027.93
2 至 3 年	9,364,549.08	3,886,362.55
3 年以上	5,552,426.49	2,668,737.57
合计	246,445,582.95	237,340,619.28

(2) 按坏账计提方法分类披露

单位：元

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例	金额	计提比例		金额	比例	金额	计提比例	
其中：										
按组合计提坏账准备的应收账款	246,445,582.95	100.00%	1,192,972.96	0.48%	245,252,609.99	237,340,619.28	100.00%	336,944.47	0.14%	237,003,674.81
其中：										
内部往来客户	130,956,981.67	53.14%			130,956,981.67	117,871,755.08	49.66%			117,871,755.08
第三方客户	115,488,601.28	46.86%	1,192,972.96	1.03%	114,295,628.32	119,468,864.20	50.34%	336,944.47	0.28%	119,131,919.73
合计	246,445,582.95	100.00%	1,192,972.96	0.48%	245,252,609.99	237,340,619.28	100.00%	336,944.47	0.14%	237,003,674.81

按组合计提坏账准备：

单位：元

名称	期末余额		
	账面余额	坏账准备	计提比例

1 年以内（含 1 年）	113,916,910.61	729,068.23	0.64%
1 至 2 年	1,518,515.25	418,958.36	27.59%
2 至 3 年	23,511.58	15,282.53	65.00%
3 年以上	29,663.84	29,663.84	100.00%
合计	115,488,601.28	1,192,972.96	

如是按照预期信用损失一般模型计提应收账款坏账准备：

适用 不适用

（3）本期计提、收回或转回的坏账准备情况

本期计提坏账准备情况：

单位：元

类别	期初余额	本期变动金额				期末余额
		计提	收回或转回	核销	其他	
坏账准备	336,944.47	952,745.05		156,716.56	60,000.00	1,192,972.96
合计	336,944.47	952,745.05		156,716.56	60,000.00	1,192,972.96

（4）本期实际核销的应收账款情况

单位：元

项目	核销金额
实际核销的应收账款	156,716.56

（5）按欠款方归集的期末余额前五名的应收账款和合同资产情况

本年度欠款方归集的年末余额前五名应收账款汇总金额 130,886,189.05 元，占应收账款年末余额合计数的比例 53.11%；应收账款余额前五名年末计提的坏账准备合计金额为 137,324.98 元。

2、其他应收款

单位：元

项目	期末余额	期初余额
应收利息	1,541,200.92	3,624,193.04
其他应收款	48,387,797.26	40,611,425.99
合计	49,928,998.18	44,235,619.03

（1）应收利息

1) 应收利息分类

单位：元

项目	期末余额	期初余额
集团内部借款利息	1,541,200.92	3,624,193.04
合计	1,541,200.92	3,624,193.04

2) 重要逾期利息

不适用。

3) 按坏账计提方法分类披露

适用 不适用

4) 本期计提、收回或转回的坏账准备的情况

不适用。

5) 本期实际核销的应收利息情况

不适用。

(2) 应收股利

不适用。

(3) 其他应收款

1) 其他应收款按款项性质分类情况

单位：元

款项性质	期末账面余额	期初账面余额
集团内部往来	25,000,000.00	27,000,000.00
备用金	299,026.48	143,080.39
出口退税款	13,013,511.03	1,917,570.95
押金及保证金	2,564,194.28	2,393,532.30
往来款	2,608,868.76	4,388,881.54
其他	4,902,196.71	4,768,360.81
合计	48,387,797.26	40,611,425.99

2) 按账龄披露

单位：元

账龄	期末账面余额	期初账面余额
1 年以内（含 1 年）	26,736,808.40	17,040,094.06
1 至 2 年	5,430,605.83	10,413,087.69
2 至 3 年	10,050,941.71	5,386,992.40
3 年以上	6,169,441.32	7,771,251.84
合计	48,387,797.26	40,611,425.99

3) 按坏账计提方法分类披露

单位：元

类别	期末余额					期初余额				
	账面余额		坏账准备		账面价值	账面余额		坏账准备		账面价值
	金额	比例	金额	计提比例		金额	比例	金额	计提比例	
其中：										
按组合计提坏账准备	48,387,797.26	100.00%			48,387,797.26	40,611,425.99	100.00%			40,611,425.99
其中：										
风险特征组合	48,387,797.26	100.00%			48,387,797.26	40,611,425.99	100.00%			40,611,425.99
合计	48,387,797.26	100.00%			48,387,797.26	40,611,425.99	100.00%			40,611,425.99

损失准备本期变动金额重大的账面余额变动情况

适用 不适用

4) 本期计提、收回或转回的坏账准备情况

不适用。

5) 本期实际核销的其他应收款情况

不适用。

6) 按欠款方归集的期末余额前五名的其他应收款情况

年末按欠款方归集的其他应收款余额前五名合计金额为 43,365,933.68 元，占年末其他应收款余额的 89.62%。

7) 因资金集中管理而列报于其他应收款

不适用。

3、长期股权投资

单位：元

项目	期末余额			期初余额		
	账面余额	减值准备	账面价值	账面余额	减值准备	账面价值
对子公司投资	138,987,325.08		138,987,325.08	138,987,325.08		138,987,325.08
对联营、合营企业投资	7,845,305.06		7,845,305.06	9,956,518.42		9,956,518.42
合计	146,832,630.14		146,832,630.14	148,943,843.50		148,943,843.50

(1) 对子公司投资

单位：元

被投资单位	期初余额 (账面价值)	减值准备 期初余额	本期增减变动				期末余额 (账面价值)	减值准备 期末余额
			追加投资	减少投资	计提减值 准备	其他		
西安理邦	2,000,000.00						2,000,000.00	
理邦科技	8,808.90						8,808.90	
理邦诊断	17,233,270.00						17,233,270.00	
理邦实验	48,094,600.00						48,094,600.00	
理邦智慧健康	800,000.00						800,000.00	
深圳博识	41,640,102.19						41,640,102.19	
德尔塔	12,412,293.99						12,412,293.99	
理邦诊断科技	16,798,250.00						16,798,250.00	
合计	138,987,325.08						138,987,325.08	

(2) 对联营、合营企业投资

单位：元

被投资单位	期初余额 (账面价值)	减值准备 期初余额	本期增减变动								期末余额 (账面价值)	减值准备 期末余额	
			追加投资	减少投资	权益法下确认的投资损益	其他综合收益调整	其他权益变动	宣告发放现金股利或利润	计提减值准备	其他			
一、合营企业													
二、联营企业													
深圳度影医疗科技有限公司	9,956,518.42				-2,111,213.36							7,845,305.06	
小计	9,956,518.42				-2,111,213.36							7,845,305.06	
合计	9,956,518.42				-2,111,213.36							7,845,305.06	

可收回金额按公允价值减去处置费用后的净额确定

适用 不适用

可收回金额按预计未来现金流量的现值确定

□适用 □不适用

(3) 其他说明

不适用。

4、营业收入和营业成本

单位：元

项目	本期发生额		上期发生额	
	收入	成本	收入	成本
主营业务	1,645,244,748.62	730,880,191.06	1,746,692,540.22	778,968,995.38
其他业务	53,584,648.04	28,262,268.36	47,941,645.42	22,316,078.29
合计	1,698,829,396.66	759,142,459.42	1,794,634,185.64	801,285,073.67

营业收入、营业成本的分解信息：

单位：元

合同分类	分部 1	
	营业收入	营业成本
业务类型		
其中：		
病人监护	495,737,686.85	238,005,301.21
妇幼健康	268,168,554.09	95,810,804.20
心电诊断	239,678,065.85	96,490,161.66
体外诊断	370,232,602.00	166,606,628.03
超声影像	271,427,839.83	128,854,320.65
运费、质保费		5,112,975.31
其他业务	53,584,648.04	28,262,268.36
按经营地区分类		
其中：		
中国境内	654,398,617.38	285,965,830.22
中国境外	1,044,430,779.28	473,176,629.20
按销售渠道分类		
其中：		
经销	1,694,918,204.25	757,496,840.85
直销	3,911,192.41	1,645,618.57

5、投资收益

单位：元

项目	本期发生额	上期发生额
权益法核算的长期股权投资收益	-2,111,213.36	-2,481,770.04
交易性金融资产在持有期间的投资收益	3,908,328.77	2,869,041.08
其他非流动金融资产在持有期间的投资收益	0.00	127,914.33
合计	1,797,115.41	515,185.37

6、其他

不适用。

二十、补充资料

1、当期非经常性损益明细表

适用 不适用

单位：元

项目	金额	说明
非流动性资产处置损益	-1,276,069.41	
计入当期损益的政府补助（与公司正常经营业务密切相关，符合国家政策规定、按照确定的标准享有、对公司损益产生持续影响的政府补助除外）	18,360,565.34	
除同公司正常经营业务相关的有效套期保值业务外，非金融企业持有金融资产和金融负债产生的公允价值变动损益以及处置金融资产和金融负债产生的损益	2,882,338.28	理财收益及公允价值变动损益
除上述各项之外的其他营业外收入和支出	2,166,637.57	
减：所得税影响额	3,151,067.91	
少数股东权益影响额（税后）	527,234.84	
合计	18,455,169.03	--

其他符合非经常性损益定义的损益项目的具体情况：

适用 不适用

公司不存在其他符合非经常性损益定义的损益项目的具体情况。

将《公开发行证券的公司信息披露解释性公告第 1 号——非经常性损益》中列举的非经常性损益项目界定为经常性损益项目的情况说明

适用 不适用

2、净资产收益率及每股收益

报告期利润	加权平均净资产收益率	每股收益	
		基本每股收益（元/股）	稀释每股收益（元/股）
归属于公司普通股股东的净利润	8.24%	0.2797	0.2797
扣除非经常性损益后归属于公司普通股股东的净利润	7.31%	0.2478	0.2478

3、境内外会计准则下会计数据差异

(1) 同时按照国际会计准则与按中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况

适用 不适用

(2) 同时按照境外会计准则与按中国会计准则披露的财务报告中净利润和净资产差异情况

适用 不适用

(3) 境内外会计准则下会计数据差异原因说明，对已经境外审计机构审计的数据进行差异调节的，应注明该境外机构的名称

适用 不适用

4、其他

不适用。